

EUROPÄISCHE PATENTSCHRIFT

(45) Veröffentlichungstag und Bekanntmachung des Hinweises auf die Patenterteilung: 14.01.1998 Patentblatt 1998/03

(51) Int CL6: C07F 17/00, C08F 10/00

(11)

(21) Anmeldenummer, 93109966.7

(22) Anmeldetag: 22.06.1993

(12)

(54) Metallocene mit arylsubstituierten Indenylderivaten als Liganden, Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Katalysatoren

Metallocenes with arylsubstituted indenyl-derivatives as ligands, process for their preparation and their use as catalysts

Métallocènes contenant des dérivés d'indène aryl-substitué comme ligands, procédé de préparation et application comme catalyseurs

(84) Benannte Vertragsstaaten: AT BE CHIDE ES FRIGBIT LI LU NL SE

- (30) Priorität: 27.06.1992 DE 4221244
- (43) Veröffentlichungstag der Anmeldung: 05.01.1994 Patentblatt 1994/01
- (60) Teilanmeldung: 97107297.0
- (73) Patentinhaber: HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT 65926 Frankfurt am Main (DE)
- (72) Erfinder:
 - · Küber, Frank, Dr. D-6370 Oberursel (DE)

- Bachmann, Bernd, Dr.
 - D-6239 Eppstein/Ts. (DE)
- · Spaleck, Walter, Dr. D-6237 Liederbach (DE)
- . Winter, Andreas, Dr.
- D-6246 Glashütten/Ts. (DE)
- · Rohrmann, Jürgen, Dr. D-6233 Kelkhelm/Ts. (DE)
- (56) Entgegenhaltungen:
 - EP-A- 0 344 887 EP-A- 0 485 821
 - EP-A- 0 485 823 EP-A- 0 530 647

Bemerkungen:

Teilanmeldung 97107297.0 eingereicht am 02/05/97.

EP 0 576 970 B1

Anmerkung: Innerhalb von neun Monaten nach der Bekanntmachung des Hinweises auf die Erteilung des europäischen Patents kann jedermann beim Europäischen Patentamt gegen das erteilte europäische Patent Einspruch einlegen. Der Einspruch ist schriftlich einzureichen und zu begründen. Er gilt erst als eingelegt, wenn die Einspruchsgebühr entrichtet worden ist. (Art. 99(1) Europäisches Patentübereinkommen).

Beschreibung

15

25

35

Die vorliegende Erlindung bezieht sich auf neue Metallocene mit arylsubstituierten Indenylderivaten als Liganden, die sehr vorteilhaft ils Katalysatorkomponenten bei der Herstellung von Polyolefinen mit hoher Isotaktizität, enger Molmassenverteilung und sehr hoher Molmasse verwendet werden können.

Polyolefine mit hoher Molmasse besitzen insbesondere Bedeutung für die Herstellung von Folien, Platten oder Großhohlkörpern oder Formteilen, wie beispielsweise Rohren.

Aus der Literatur ist die Herstellung von Polyolefinen mit löelichen Metallocenverbindungen in Kombination mit Aluminoxanen oder anderen Cokatalysatoren, die aufgrund ihrer Lewis-Acidilät das neutrale Metallocen in ein Kation überführen und stabilisieren können, bekannt

Lösliche Metallocenverbindungen auf der Basis von Bis(cyclopentadienyl)zirkon-dialkyl bzw. dihalogenid in Kombination mit oligomeren Aluminoxanen können Ethylen mit guter und Propylen mit mäßiger Aktivität polymerisieren, Man erhält Polyethylen mit enger Molmassenverteilung und mittlerer Molmasse. Das auf diese Weise hergestellte Polypropylen ist ataktisch und hat eine sehr niedrige Molmasse.

Die Herstellung von isctaktischem Polypropylen gelingt mit Hilfe des Ethylenbis(4,5,6,7-tetrahydro-1-indonyl)zirkoniumdichlorids zusammen mit einem Aluminoxan in einer Suspensionspolymerisation (vgl. EP 185 918). Das Polymer besitzt eine enge Molmassenverteillung. Besonderer Nachteil dieses Verfahrens ist, daß bei technisch relevanten Polymerisationstemperaturen nur Polymere mit sehr niedriger Molmasse hergestellt werden können.

Es wurde auch eine spezielle Voraktivierungsmethode des Metallocens mit einem Aluminoxan vorgeschlagen, welche zu einer beachtlichen Steigerung der Aktivität des Katalysatorsystems und zu einer deutlichen Verbesserung der Kommorphologie des Polymeren führt (vgl. DE 37 26 067). Die Voraktivierung erhöht die Molmasse jedoch nicht wesentlich.

Weiterhin sind Katalysatoren auf der Basis von Einhylenbisindenylhafniumdichlorid und Einhylenbisid, 5.6.7-tetrahydro-1-indenyl)hafniumdichlorid und Methylalumincxan bekannt, mit denen durch Suspensionspolymerisation höhermolekulare Polypropylene hergestellt werden können (vgl. J. Am. Chem. Soc. (1987), 109, 6544). Unter technisch relevanten Polymerisationsbedingungen ist jedoch die Kormnorphologie der derant erzeugten Polymere nicht befriedigend und die Aktivität der eingesetzten Katalysatorsysteme vergleichsweise gering. Verbunden mit den höhen Katalysatorkosten ist somit mit diesen Systemen eine kostengünstige Polymerisation nicht möglich.

Eine deutliche Steigerung der Molmasse konnte durch die Verwendung von Metallocenen erreicht werden, bei denen die durch eine Brücke fixierten aromatischen π-Liganden in 2-Stellung (vgl. DE 40 35 886) oder in 2- und 4-Stellung (vgl. DE 41 28 238) Substituenten tragen.

Eine weitere Steigerung der Molmasse wurde durch die Verwendung aromatischer π-Liganden mit Substituenten in Eine weitere Steillung (vgl. DE 41 39 596) sowie aromatischer π-Liganden vom 4,5- Benzoindenyityp erreicht (vgl. DE 41 39 596)

Die letztgenannten Metallocene mit den genannten Substituenten sind in dieser Hinsicht bei einer Polymerisaticnstemperatur von 70°C bereits sehr leistungsfähig. Trotzdem sind die erzielbaren Molmassen bei der technisch optimalen Polymerisationstemperatur von 70°C für viele technische Anwendungen wie beispielsweise die Herstellung von Polymeren für Rohre und Großhohlkörper sowie soezielle Fasem noch zu gering.

Unter dem Zwang großtechnisch kostengünstiger Produktion muß bei möglichst hohen Reaktionstemperaturen polymerisiert werden, da bei höheren Polymerisationstemperaturen die entstehende Reaktionswärme mit weniger Kühlmedium abgeführt werden kann. Daher kann der Kühlwasserfkreislauf deutlich geringer dimensioniert werden.

Ein häufig auftretender Nachteil der löslichen (homogenen) Metallocen-Methylaluminoxan-Katalysatorsysteme in Verfahren, bei denen das gebildete Polymer als Feststoff anfallt, ist die Ausbildung von starken Belägen an Reaktorwänden und Bihner. Diese Beläge entstehen durch Aggbemerstein der Polymerparitikel, wen nas Metallocen oder Aluminoxan, oder beide gelöst im Suspensionsmedium vorliegen. Derartige Beläge in den Reaktorsystemen müssen regelinaßig entfernt werden, da diese rasch erhebliche Stärken erreichen, eine hohe Festigkeit besitzen und den Wärmeaustausch zum Köllmeduum verhindem.

Es ist daher vorteilnärt, Metallocene in geträgerter Form einzusetzen. Ein effizientes und einfaches Verfahren zur Trägerung von Metallocenen, das universeit in allen Polymerisationsverfahren einsetzbar ist, ist vorgeschlagen worden (vol. EP-A-578 938).

Ein weiterer Nachteil im Fall der sterecepez/lischen Polymerisation prochiraler Monomere, Z.B. von Propylen, mit Metallocenkatsylasorien ist die relativ niedrige isotaxie, die sich im Falle von isotaktischem Polypropylen in indergen Schmetzpunkten ausewirkt. Insbesondere Metallocene mit Substituenten in 2- und 4-Stellung und spaziell rac-Dimethyleilybis/2-Methyl-4-isopropyl-indenyl)zirkondchlord in Kombination mit Methylaluminoxan lielem im Fall von Propylen ein Polymer mit heher isotaktizität und daher hehem Schmetzpunkt (vgl. EP-A-530 647). Tretzdem sind die erzielbaren Schmetzpunktie bei technisch relevanten Polymerisationstemperaturen (z.B. 70°C) für einige technische Anwendungen zu niedrig.

Es gibt allerdings auch technische Anwendungen, bei denen niedrige Schmelzpunkte erwünscht sind.

Es bestand die Aufgabe, ein Verfahren undroder ein Katalysatorsystem zu finden, das Polymere mit sehr hoher Mormasse und im Fall der isospezifischen Polymerisation prochiraler Monomere Polymere mit hoher Isotaxie in großer Ausbeulle erzeugt Durch Trägerung konnten die aus dem Stand der Technik bekannten Nachtelle durch Belagsbildung und hohen Feinkormanteil vermieden werden. Durch Verwendung von Wasserstoff als Morlmassenregler sollte dann der ossamte Beröch der technisch interessanten Molmassen mit nur einem Medlacen abordeckt werden können.

Es wurde nun gefunden, daß Metallocene mit speziellen Indenyiderivaten als Liganden geeignete Katalysatoren (Katalysatorkomponenten) bei der Herstellung von Polyolefinen mit hoher Moimasse, insbesondere bei Verwendung prochiraler Monomere von Isotaktischen Polvolefinen mit sehr hoher Molmasse und sehr hoher Isotaxie sind.

Durch Umsetzung dieser löelichen Metallocene mit einer geträgerten alluminiumorganischen Katalysator-Komponente entsteht ein Katalysatorsystem, das zur Aktilvierung keinen zusätzlichen Cokaitalysator benötigt und die Ausbildung von Reaktorbelägen vollständig vermeidet.

Die vorliegende Erfindung betrifft daher Verbindungen der Formel I:

worin

15

20

25

30

35

40

45

50

55

M1 ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder Vlb des Periodensystems ist,

 R^1 und R^2 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstofflatom, eine $\mathsf{C}_1\mathsf{C}_{10}\mathsf{A}$ lkyl-, eine $\mathsf{C}_1\mathsf{C}_{10}\mathsf{A}$ lkyv-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{10}\mathsf{A}$ nyl, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{10}\mathsf{A}$ nyloxy-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{10}\mathsf{A}$ nyloxy-, eine $\mathsf{C}_{2}\mathsf{C}_{10}\mathsf{A}$ lkenyl-, eine $\mathsf{C}_{7}\mathsf{C}_{40}\mathsf{A}$ nylakenyl-, eine $\mathsf{C}_{7}\mathsf{C}_{40}\mathsf{A}$ nylakenyl-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{40}\mathsf{A}$ nylakenyl-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{40}\mathsf{A}$ nylakenyl-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{40}\mathsf{A}$ nylakenyl-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{40}\mathsf{C}_{80}\mathsf{A}$ nylakenyl-, eine $\mathsf{C}_{8}\mathsf{C}_{40}\mathsf{C}_{80}\mathsf$

die Reste R³ gleich der verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine C,-C₁₀-Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine C₆-C₁₀-Aylygruppe, einen NR16₂-, SR16₋, OSIR16₃-, SR16₋ SIR16₃- SR16₋ SR16₋ PSIR16₃- SR16₋ SR16₋ PSIR16₃- SR16₃- SR1

R⁴ bis R¹² gleich oder verschieden sind und die für R³ genannten Bedeutungen besitzen, oder benachbarte Reste R⁴ bis R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere aromatische oder aliphatische Ringe bilden, oder die Reste R⁵ und R⁸ oder R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen aromatischen oder aliphatischen Ring bilden,

B13

 $= B \Pi^4_+ A |\Pi^1^4_- Ge_+ - O_+, S_+ = SO__= SO_2_+ N \Pi^4_+ (SO_+) = P |\Omega_+|^4 | SI_1 + O_2 |\Omega_+|^4 | SI_1 + O_2 |\Omega_+|^4 | SI_2 + O_2$

Die vorliegende Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung eines Olefinpolymers durch Polymerisation nies Olefins der Formal RP-CH-CH-PP, wohn Fle und FP gliech der verschieden sind und ein Wasserstofflatom oder einen Kohlenwasserstoffrest mit 1 bis 14 C-Atomen bedeuten, oder Re und RP mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können, bei einer Temperatur von -80 bis 200°C, bei einem Druck von 0,5 bis 100 bar, in Lösung, in Suspension oder in der Resphase, in Gegenwart eines Katalysators, welcher aus einem Metallocen eils Übergangsmetallwerbindung und einem Cokatalysator gebildet wird, dadurch gekennzeichnet, daß das Metallocen eine Verbindung der Formal I ist.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen sind Metallocene der Formel I

$$\begin{array}{c|c}
R^{11} & R^{9} \\
R^{12} & R^{8} \\
R^{5} & R^{4} \\
R^{5} & R^{13} \\
R^{3} & R^{4} \\
R^{8} & R^{8} \\
R^{9} & R^{12} \\
R^{9} & R^{12} \\
R^{11} & R^{12}
\end{array}$$

worin M¹ ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder VIb des Periodensystems, beispielsweise Titan, Zirkonium, Hafnium, Vanadium, Niob, Tantal, Chrom, Molybdän oder Wolfram, vorzugsweise Zirkonium, Hafnium und Titan ist.

 \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^2 sind gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffetorn, eine $C_1 - C_{10}$, vorzugsweise $C_1 - C_{20}$ -Alkoygruppe, eine $C_2 - C_{10}$, vorzugsweise $C_2 - C_{20}$ -Alkoygruppe, eine $C_2 - C_{10}$, vorzugsweise $C_2 - C_{20}$ -Alylisuppe, eine $C_2 - C_{10}$ -Avigruppe, eine $C_2 - C_{20}$ -Avigruppe, eine $C_2 - C_2$ -Avigrupp

E) in Resta \mathbb{R}^3 bis R12 sind gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffstom, ein Halogenstom, bevorzugt Fluor, Chlor oder Brom, eine $C_1 \sim C_{10}$, vorzugsweise $C_1 \sim C_4$ -Alkylgruppe, die halogeniert sein kann, eine $C_6 \sim C_{10}$, vorzugsweise $C_6 \sim C_6$ -Anylgruppe, einen - NR16 $_7$ -, SR16 $_7$ -, SR16 $_7$ -, orzugsweise Care-PR16 $_7$ -Rs1, wobei H16 ein Halogenatom, vorzugsweise Chlor, oder eine $C_1 \sim C_{10}$ -, vorzugsweise $C_1 \sim C_4$ -Alkylgruppe oder eine $C_6 \sim C_{10}$ -, vorzugsweise $C_8 \sim C_8$ -Anylgruppe sein kann.

Die benachbarten Reste R⁴ bis R¹² können mit den sie verbindenden Atomen einen aromatischen, vorzugsweise 6-gliedrigen aromatischen oder aliphatischen, vorzugsweise 4-8-gliedrigen aliphatischen Ring bilden.

10

15

20

25

40

45

50

55

=BR14, =AIR14, -Ge-, -O-, -S-, =SO, =SO₂, =NR14, =CO, =PR14 oder =P(O)R14, vorzugsweise

R¹⁴ R¹⁴ R¹⁴ R¹⁴ R¹⁴ R¹⁴ R¹⁴ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵ R¹⁵

=BR14, =AlR14, -Ge-, -O-, -S-, =SO, =SO $_2$ =NR14, =CO, =PR14, oder =P(O)R14, wobei R14 und R16 gleich oder verschieden sind und ein Wässerstrißten. ein Hallogenatrom, eine C_1-C_{10} -, vorzugsweise C_1-C_2 -Alkiyfgruppe insbesondere Methylgruppe, eine C_1-C_{10} -, Vorzugsweise C_1-C_2 -Alkiy-, eine C_2-C_1 -, vorzugsweise Pentaffluorphenylgruppe, eine C_1-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_2 -, Alkiy-, eine C_2-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_2 -, vorzugsweise C_2-C_2 -, Alkenylgruppe, eine C_1-C_2 -, Alkizvygweise C_2-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_2 -, Arylaikflygruppe, eine C_1-C_2 -, vorzugsweise C_2-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_2 -, vorzugsweise C_2-C_1 -, vorzugsweise C_1-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_1 -, vorzugsweise C_1-C_1 -, vorzugsweise C_2-C_1 -, vorzugsweise C_1-C_1 -, vor

M2 ist Silizium, Germanium oder Zinn, vorzugsweise Silizium oder Germanium.

Für Verbindungen der Formel I gilt bevorzugt, daß

M1 Zirkonium oder Hafnium ist,

 R^1 und R^2 gleich sind und eine $\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_3\text{-}\mathsf{Alkyl}$ gruppe oder ein Halogenatorn bedeuten. die Reste R^3 gleich sind und eine $\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_4\text{-}\mathsf{Alkyl}$ gruppe bedeuten,

R⁴ bis R¹² gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder eine C₁-C₄-Alkylgruppe bedeuten,

B¹³ für

10

15

20

25

30

35

40

45

50

steht, wobei M^2 Silizium oder Germanium ist und R^{14} und R^{15} gleich oder verschieden sind und für eine C_1 - C_4 -Alkylgruppe oder eine C_6 - C_{10} -Anylgruppe stehen.

Weiterhin bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, bei denen die Reste R⁴ und R⁷ Wasserstoff bedeuten und R⁵, R⁶ und R⁶ bis R¹² für eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder Wasserstoff stehen.

10

20

25

35

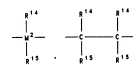
40

45

50

55

Besonders bevorzugt sind Verbindungen der Formel I, bei denen M¹ Zirkon ist, R¹ und R² gleich sind und Chlor bedeuten, die Reste R³ gleich sind und eine C, -C₄ Alkylgruppe bedeuten, R⁴ und R⁷ für Wasserstoft steht, R⁵, R⁶ und R⁵ bis R¹² gleich oder verschieden und eine C, -C₄ Alkylgruppe oder Wasserstoft bedeuten und R¹³ für



steht, wobei M² Silizium bedeutet, und R¹⁴ und R¹⁵ gleich oder verschieden sind und für eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine C₆-C₁₀-Arylgruppe stehen.

Die Herstellung der Metallocene I erfolgt nach literaturbekannten Verlahren und ist im nachfolgenden Reaktionsschema wiedergegeben

$$\begin{array}{c|c}
 & R^{11} & R^{9} \\
\hline
1.KOH & R^{12} & R^{8} \\
\hline
2.\Delta T & R^{10} & R^{10} \\
\hline
R^{1} & R^{10} & R^{10} \\
\hline$$

ε

X = nukleophile Abgangsgruppe, beispielsweise Halogen oder Tosyl. 50

c

10

15

20

25

30

35

45

Die 2-Phenyl-benzylhalogenidderivate der Formel A sind im Handel erhältlich oder können nach literaturbekannten Methoden hergestellt werden.

Die Umseitzung zu den Verbindungen der Formel B erfolgt durch Reaktion mit substitutierten Malonsäureestern unter basischen Bedingungen, wie beispielsweise in ethanolischen Lösungen von Natriumethanolat.

Die Verbindungen der Formel B werden mit Alkalihydroxiden wie Kaliumhydroxid oder Natriumhydroxid verseift und durch Behandeln der entstandenen Dicarbonsäuren mit Wärme zu den Verbindungen der Formel C decarboxyliert.

Der Ringschluß zu den entsprechenden Phenyl-1-indanonen der Formel Derfolgt durch Umsetzung mit Chlorierungsreagentien wie beispielsweise SOCl₂ zu den entsprechenden Säurechloriden und anschließender Cyclisierung mit einem Friedel-Crafts-Katalysator in einem Inerten Solvent, wie z.B. AlCl₃ oder Polyphosphorsäure in Methylenchlorid oder CS₃.

Die Umsetzung zu den 7-Phenyl-indenderivaten der Formel E erfolgt durch Reduktion mit einem hydridübertragenden Reagenz, wie beispielsweise Natriumborhydrid oder Lithiumaluminiumhydrid oder Wasserstoff und einem entsprechenden Katalysator in einem inerten Lösungsmittel wie beispielsweise Diethylether oder Tetrahydrofuran zu den entsprechenden Alkoholen und Dehydratisierung der Alkohole unter sauren Bedingungen, wie beispielsaweise p-Toluoisulfonsäture oder einer wässrigen Mineralsäture oder durch Umsetzung mit wasserentziehenden Substanzen wie Magnesiumsultat, wassertriebm Kupfersultat oder Molekularsiebe.

Die Herstellung der Ligandsysteme der Formel G und die Umsetzung zu den verbrückten chiralen Metallicoenen der Formel 1 mowie die Isolierung der gewinschten racemischen Form ist im Prinzip bekannt. Hierzu wird das Phenylindenderivat der Formel E mit einer starken Base wie beispielsweise Bulylithium oder Kaliumhydrid in einem inerten Lösungsmittel deprotoniert und mit einem Fesagenz der Formel F zu dem Ligandsystem der Formel G umgesetzt. Dieses wird anschließend mit zwei Äquivalenten einer starken Base wie beispielsweise Bulylithium oder Kaliumhydrid in einem nerten Lösungsmitteld einpotoniert und mit dem entsprechenden Metalletinategenid wie beispielsweise Zirkoniumtetrachlorid in einem geeigneten Lösenmittel umgesetzt. Geeignete Lösenmittel, wie beispielsweise Parahydrotrander Diethylither oder halogenierien Kohlenwasserstoffe, wie beispielsweise Methylenchlorid oder halogenierier anomatische Kohlenwasserstoffe wie beispielsweise Nethylenchlorid oder halogenierier anomatische Kohlenwasserstoffe wie beispielsweise Derstraktion oder Umkristallisation um tig eeigenten Lösenmittel.

Die Derivatisierung zu den Metallocenen der Formel I kann beispielsweise durch Umsetzung mit Alkylierungsmittein wie Methyllithium erfolgen.

Die erfindungsgemäßen Metallocene I sind hochsktive Katalysatorkomponenten für die Olelinpolymerisation. Die chiraien Metallocene werden bevorzugt als Racemat eingesetzt. Verwendet werden kann aber auch das reine Enantiomere in der (+)- oder (-)-Form. Mit den reinen Enantiomeren ist ein optisch aktives Polymer herstellbar. Abgefrennt worden sollte jedoch die meso-Form der Metallocene, da das polymerisationsaktive Zontrum (das Metallatom) in diesen Verbindungen wegen der Spiegelsymmetrie am Zentralmetallatom nicht mehr chiral ist und daher kein hochsiotaktisches Polymeres erzeugen kann. Wird die meso-Form nicht abgetrennt, ensteht neben isotaktischen Polymeren auch ataktisches Polymer. Für bestimmte Anwendungen, beispielsweise weiche Formkörper, kann dies durchaus wünschenswert esen

Erfindungsgemäß wird als Cokatalysator bevorzugt ein Aluminoxan der Formel IIa für den linearen Typ und/oder der Formel IIb für den cyclischen Typ verwendet.

$$\begin{array}{c|c}
R^{17} \\
\hline
R^{17} \\
R^{17} \\
\hline
R^{17} \\
R^{17} \\
\hline
R^{17} \\
R^{1$$

wobel in den Formein Ila und Ilb die Reste R¹⁷ gleich oder verschieden sein können und eine C₁-C₆- Alkylgrupppe, eine G₂-C₁₆-Arylgruppe, Benzyl oder Wasserstoff bedeuten, und p eine ganze Zahl von 2 bis 50, bevorzugt 10 bis 35 bedeutet.

Bevorzugt sind die Reste R¹⁷ gleich und bedeuten Methyl, Isobutyl, Phenyl oder Benzyl, besonders bevorzugt Methyl.

Sind die Reste R¹⁷ verschieden, so sind sie bevorzugt Methyl und Wasserstoff oder alternativ Methyl und Isobutyl, wobei Wasserstoff oder Isobutyl bevorzugt zu 0,01 - 40% (Zahl der Reste R¹⁷) enthalten sind.

Das Aluminoxan kann auf verschiedene Arten nach bekannten Verfahren hergestellt werden. Eine der Methoden ist beisploisweise, daß eine Aluminiumkohlenwasserstoffverbindung und/oder ein Hydridoaluminiumkohlenwasserstoffverbindung mit Wasser (gasörfmig, fest, flüsig oder gebunden - beisploisweise als Kristallwassen) in einem mienten Lösungsmittel (wie beisploisweise Toluol) umgesetzt wird. Zur Herstellung eines Aluminoxans mit verschiedenen Resten RIT werden beispielsweise entsprechend der gewünschten Zusammensetzung zwei verschiedene Aluminiumtrialktive mit Wasser umgesetzt.

Die genaue Struktur der Aluminoxane Ila und Ilb ist nicht bekannt.

15

20

25

30

35

40

45

55

Unabhängig von der Art der Herstellung ist allen Aluminoxanlösungen ein wechselnder Gehalt an nicht umgesetzter Aluminiumausgangsverbindung, die in freier Form oder als Addukt vorliegt, gemeinsam.

Es ist möglich, das Metallocen vor dem Einsatz in der Polymerisationsreaktion mit einem Aluminoxan der Formel Illa und/oder illb vorzuaktivieren. Dadurch wird die Polymerisationsaktivität deutlich erhöht und die Kommorphologie vorbessert. Die Voraktivierung der Übergangsmetallverbindung wird in Lösung vorgenommen. Bevorzugt wird dabei das Metallocen in einer Lösung des Aluminoxans in einem inerten Kohlenwasserstoff aufgelöst. Als inerter Kohlenwasserstoff aufgelöst. Als inerter Kohlenwasserstoff aufgelöst sich ein allighatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoff aufgelöst. Als inerter Kohlenwasserstoff aufgelöst. Als inerter Kohlenwasserstoff aufgelöst sich ein allighatischer oder aromatischer Kohlenwasserstoff als vorzugt wird Toulou I verwendet.

Die Konzentration des Aluminoxans in der Lösung liegt im Bereich von ca. 1 Gew-% bis zur Sättigungsgrenze, vorzugsweise von 5 bis 30 Gew.%, jeweils bezogen auf die Gesamtlösungsmenge. Das Metallocen kann in der gleichen Konzentration eingesetzt werden, vorzugsweise wird es jedoch in einer Menge von 10⁴ - 1 mol pro mot Aluminoxan eingesetzt. Die Voraktivierung beträgt 5 Minuten bis 60 Stunden, vorzugsweise 5 bis 60 Minuten. Man arbeitet bei einer Temperatur von - 75 bis 100°C, vorzugsweise 0 bis 70°C.

Mit Hilfe des Metallocens kann eine Vorpolymerisation erfolgen. Zur Vorpolymerisation wird bevorzugt das (oder eines der) in der Polymerisation eingesetzte(n) Olefin(e) verwendet.

Das Metallocen kann auch auf einen Träger aufgebracht werden. Geeignete Trägermaterialien sind beispielsweise Silikagele, Aluminiumoxide, festes Aluminoxan oder andere anorganische Trägermaterialien wie beispielsweise Manesiumehlorid. Ein geeinnetes Trägermaterial ist auch ein Pokylofingulver in feinverteilter Form.

Vorzugsweise wird der Cokatalysator, d.h. die aluminiumorganische Verbindung, auf einen Träger wie beispielsweise Silikagele. Aluminiumoxide, lestes Aluminoxan, andere anorganische Trägermaterialien oder auch ein Polyolelingulver in leinverteitlier Form autgebracht und dann mit dem Metallocen umgesetzt.

Als anorganische Träger können Oxide eingesetzt werden, die flammenpyrolytisch durch Verbrennung von Element-Halogeniden in einer Knallgas-Flamme erzeugt wurden, oder als Kieselgele in bestimmten Korngrößen-Verteilungen und Kornformen herstellbar sind.

Die Herstellung des geträgerten Cokatalysators kann beispielsweise wie in EP 92 107 331. 8 beschrieben in der folgenden Weise in einem Edelstahl-Reaktor in explosionsgeschützter Ausführung mit einem Umpumpsystem der Druckstufe 60 bar, mit Ihertgasversorgung, Temperierung durch Mantelkühlung und zweitem Kühlkreislauf über einen Wärmetauscher am Umpumpsystem erfolgen. Das Umpumpsystem saugt den Reaktorishalt über einen Anschluß im Reaktorboden mit einer Pumpe an und drückt ihn in einen Mischer und durch eine Steigleitung über einen Wärmetauscher in den Reaktor zurück. Der Mischer eit se gestallet, daß sich in dem Zulauf ein verengter Rohrquerschnitt befindet, wo eine erhöhte Strömungsgeschwindigkeit entsteht, und in dessen Turbulenzzone axial und entgegen der Strömungsrichtung eine üben Zuleitung geführt ist, durch webne- getaktet – jeweils eine definierte Menge Wasser unter 40 bar Argon eingespeist werden kann. Die Kontrolle der Reaktion erfolgt über einen Probennehmer am Umpumpkreislauf. Im Prinzip sind jedoch auch andere Reaktoren geeignet.

Im vorstehend beschriebenen Reaktor mit 16 dm³ Volumen werden 5 dm³ Decan unter Inertbedingungen vorgelegt. 0,5 dm³ (=5,2 mo) Trimethylaluminium werden bei 25°C zugefügt. Danach werden 250 g Kieselgel 5D 3216-30 (Grace AG), welche vorher bei 120°C in einem Argorfließbett getrocknet wurden, durch einen Feststdfrichter in den Reaktor eindosiert und mit Hilfe des Rähners und des Umpumpsystems homogen verteilt. Eine Gesamtmenge von 75,5 g Wasser wird in Portionen von 0,1 cm³ während 3,25 h jeweils alle 15 s in den Reaktor gegeben. Der Druck, herrührend vom Argen und den entwickelten Gasen, wird durch ein Druckregelventil konstant bei 10 bar gehalten. Nachdem alles Wasser eingebracht worden ist, wird das Umpumpsystem abgeschaltet und das Rühren noch 5 h bei 25°C fortosestzt.

Der in dieser Weise hergestellte geträgerte Cokatalysator wird als eine 10 %ige Suspension in n-Decan eingesetzt. Der Aluminiumgehalt ist 1,06 mmol Al pro cm² Suspension. Der isolierte Feststoff enthält 31 Gew.% Aluminium, das Suspensionsmittel enthält 0,1 Gew.% Aluminium.

30

35

50

Weitere Möglichkeiten der Herstellung eines geträgerten Cokatalysators sind in EP 92 107331.8 beschrieben. Danach wird das erlindungsgemäße Metallocen auf den geträgerten Cokatalysator aufgebracht, indem das gelöste

Metallocen mit dem geträgerten Cokatalysator gerührt wird. Das Lösemittel wird entfernt und durch einen Kohlenwasserstoff ersetzt, in dem sowohl Cokatalysator als auch das Metallocen unlöslich sind.

Die Reaktion zu dem geträgerten Katalysatorsystem erfolgt bei einer Temperatur von -20° bis + 120°C, bevorzugt
-100°C, besonders bevorzugt bei 15° bis 40°C, Das Metallosen wird mit dem geträgerten Cokatalysator in der Weise umgesetzt, daß der Cokatalysator als Suspension mit 1 bis 40 Gew%, bevorzugt mit 5 bis 20 Gew% in einem allphatischen, inerten Suspensionsmittelt weir Toluck, Hexan, Heptan, Dieselb imit einer Lösung des Metallocens in einem inerten Lösungsmittel wie Toluck, Hexan, Heptan, Dienlormethan oder mit dem felepsemaleinen Feststoff des Metallocens zusammengebracht wird. Umgekehrt kann auch eine Lösung des Metallocens mit dem Feststoff des Cokatalysators umgesetzt werden.

Die Umsetzung erfolgt durch intensives Mischen, beispielsweise durch Verrühren bei einem molaren Al/M¹-Verhällnis von 100/1 bis 10000/1, beworzugt von 100/1 bis 3000/1 sowie einer Reaktionszeit von 5 bis 120 Minuten, bevorzugt 10 bis 60 Minuten, besonders beworzugt 10 bis 30 Minuten unter inneren Bedingungen.

Im Laufe der Reaktionszeit zur Herstellung des geträgerten Katalysatorsystems treten insbesondere bei der Verwendung der erfindungsgemäßen Metallocene mit Absorptionsmaxima im sichtbaren Bereich Veränderungen in der Farbe der Reaktionsmischung auf, an deren Verlauf sich der Fortgang der Reaktion verfolgen läßt.

Nach Ablauf der Reaktionszeit wird die überstehende Lösung abgetrennt, beispielsweise durch Filtration oder Dekantieren. Der zurückbleibende Feststoff wird 1- bis 5-mal mit einem inerten Suspensionsmittel wie Toluol, n-Decan, Hexan. Dieselöl, Dichlormethan zur Entferung (bslicher Bestandteile im gebildeten Katalysator, insbesondere zur Entfernung von nicht umgesetzten und demit löslichem Metallocen, gewaschen.

Das so hergestellte geträgerte Katalysatorsystem kann im Vakuum getrocknet als Pulver oder noch Lösemittel behaltet wieder resuspendiert und als Suspension in einem der vorgenannten inerten Suspensionsmittel in das Polymerisationsystem eindössiert werden.

Erfindungsgemäß können an Stelle oder neben eines Aluminoxans Verbindungen der Formeln R¹⁸xNH_{4-x}BR¹⁹4, R¹⁸xPH_{4-x}BR¹⁹4, BR¹⁹3 als geeignete Cokatalysatoren verwendet werden. In diesen Formeln bedeutet

x eine Zahl von 1 bis 4, bevorzugt 3, die Reste R¹⁸ sind gleich oder verschieden, bevorzugt gleich, und bedeuten C₁-C₁₀-Xkly, C₂-C₁₈-Xnyl oder 2 Reste R¹⁸ bilden zusammen mit dem sie verbindenden Atom einen Ring, und die Reste R¹⁹ sind gleich oder verschieden, bevorzugt gleich, und stehen für C₆-C₁₈-Anyl, das durch Alkyl, Haloalkyl oder Fluor substitutiert sein kann.

Insbesondere steht R¹⁸ für Ethyl, Propyl, Butyl oder Phenyl und R¹⁹ für Phenyl, Pentafluorphenyl, 3,5-Bistrifluormethylohenyl, Mesityl, Xylyl oder Tolyl (vgl. EP 277 003, EP 277 004 und EP 426 638).

Bei Verwendung der obengenannten Cokatalysatoren besteht der eigentliche (aktive) Polymerisationskatalysator aus dem Reaktionsprodukt von Metallocen und einer der genannten Verbindungen. Daher wird zunächst dieses Reaktionsprodukt bevorzugt außerhalb des Polymerisationsreaktors in einem separaten Schritt unter Verwendung eines geeigneten Lösemittels hergestellt.

Prinzipiell ist als Cokatalysator erfindungsgemäß jede Verbindung geeignet, die aufgrund ihrer Lewis-Acidität das neutrals Metallocen in ein Kation überführen und dieses stabilisieren kann ("labile Koordnation"). Darüberhinaus soll der Cokatalysator oder das aus ihm gebildete Anion keine weiteren Reaktionen mit dem gebildeten Metallocenkation eingehen (vgl. EP 427 697).

Zur Entfernung von im Olofin vorhandenen Katalysatorgiften ist eine Reinigung mit einem Aluminiumalkyl, beispielsweise Trimethylaluminium oder Triethylaluminium vorteilhaft. Diese Reinigung kann sowohl im Polymerisationssystem selbst erfolgen, oder das Olofin wird vor der Zugabe in das Polymerisationssystem mit der Al-Verbindung in Kontakt gebracht und anschließend wieder abgetrennt.

15

25

35

40

Die Polymerisation oder Copolymerisation wird in bekannter Weise in Lösung, in Suspension oder in der Gasphase, kontinuierlich oder diskontinuierlich, ein- oder mehrstufig bei einer Temperatur von -60 bis 200°C, vorzugsweise 30 bis 80°C, besonders bevorzugt 50 bis 80°C, durchgeführt. Polymerisiert oder copolymerisiert werden Olerine der Formel RP-CH=CH=RP. In dieser Formel sind RP und RP gleich oder verschieden und bedeuten ein Wasserstoffatem, oder einen Allyrest mit 1 bis 14 C-knomen. RP und RP können jedoch auch mit den sie verbrindenden C-knomen einen Ring bliden. Beispiele für solche Olefine sind Ethylen, Propylen, 1-Buten, 1-Hexen, 4-Methyl-1-penten, 1-Octen, Norbornen oder Norbornealden. Insbesondere werden Proyelen und Ethylen polymerisiert.

Als Molmassenregler und/oder zur Steigerung der Aktivität wird, falls erlorderlich, Wasserstoff zugegeben. Der Gesamtdruck im Polymenisationssystem beträgt 0,5 bis 100 bar. Bevorzugt ist die Polymenisation in dem technisch besonders interessanten Druckhereich von 5 bis 64 bar.

Dabei wird das Metallocen in einer Konzentration, bezogen auf das Übergangsmetall von 10⁵ bis 10⁸, vorzugsweise 10⁴ bis 10⁷ mol Übergangsmetall pro dm³ Lösemittel bzw. pro dm³ Beaktovolumen angewendet. Das Aluminoxan wird in einer Konzentration von 10⁶ bis 10¹ mol, vorzugsweise 10⁴ bis 10² mol pro dm³ Lösemittel bzw. pro dm³ Beaktovrolumen verwendet. Die anderen genannten Cokatalysatoren werden in etwa äquimolaren Mengen zum Metallocen verwendet. Pruzipielli sind aber auch höhere Konzentratoren mödlich.

Wenn die Polymerisation als Suspensions- oder Lösungspolymerisation durchgeführt wird, wird ein für das Ziegler-Niederdruckverfahren gebräuchliches inertes Lösemittel verwendet. Beispielsweise arbeitet man in einem aliphatischen oder cycloaliphatischen Kohlenwasserstoff; als solcher sei beispielsweise Propan, Butan, Hexan, Heptan, Isooctan, Oycichexan, Methylcyclohxan, gonannt. Weiterhin kann eine Benzin- bzw. hydrierte Dieselölfraktion benutzt werden. Brauchbar ist auch Toluci. Beworzuct wird im fülssisen Monomeren polymerisiert.

Werden inerte Lösemittel verwendet, werden die Monomeren gasförmig oder flüssig zudosiert.

Die Dauer der Polymerisation ist beliebig, da das erfindungsgemäß zu verwendende Katalysatorsystem einen nur geringen zeitabhängigen Abfall der Polymerisationsaktivität zeigt.

Vor der Zugabe des Katalysators, insbesondere des gelrägerten Katalysatorsystems (aus einem drindungsgemäßen Metallocen und einem gerfägerten Ockatalysator beziehungsweise aus einem erfindungsgegeräßen Metallocen
und einer alluminiumorganischen Verbindung auf einem Polyolefinpulver in feinverteilter Form), kann zusätzlich eine
andere Aluminiumaltylyverbindung wie besipelsewsiet Erimethylaluminium, Triethylaluminium, Triethyla

Grundsätzlich ist jedoch der Einsatz weiterer Substanzen zur Katalyse der Polymerisationsreaktion nicht erforderlich, d.h., die erfindungsgemäßen Systeme können als alleinige Katalysatoren für die Olefinpolymerisation verwendet werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren zeichnet sich dadurch aus, daß die beschriebenen Metallosene im technisch besonders interessanten Temperaturbereich von 50 bis 80°C bei hohen Katalysatoraktivitäten Polymere mit sehr hoher Molmasse, im Fall prochirater Monomere sehr hoher Molmasse und sehr hoher Stereotaktizität erzeugen.

Insbesondere zeichnen sich die erfindungsgemäßen Zirkonocene dadurch aus, daß im Fall der stereospezifischen Polymerisation prochiraler Olefine, beispielsweise von Propylen, Polymere mit hoher Isotaxie erhalten werden.

Insbesondere im Fall der isospezifischen Polymerisation von Propylen erhält man isotaktisches Polypropylen mit höhen isotaktischen Sequenzlängen und höhem Schmelzpunkt.

Darüber hinaus werden mit den erfindungsgemäß geträgerten Katalysatorsystemen Reaktorbeläge vermieden.

Die nachfolgenden Beispiele sollen die Erfindung näher erläutern.

Alle Glasgeräte wurden im Vakuum ausgeheizt und mit Argon gespült. Alle Operationen wurden unter Ausschluß von Feuchtigkeit und Sauerstoff in Schlenkgeläßen durchgeführt. Die verwendeten Lösemittel wurden unter Argon jeweils frisch über NarK-Legierung destilliert und in Schlenk-Geläßen aufbewahrt.

Die Ermittlung des Al/CH₃-Verhältnisses im Aluminoxan erfolgte durch Zersetzung der Probe mit H₂SO₄ und Bestimmung des Volumens der entstehenden Hydrolysegase unter Normalbedingungen sowie durch komplexometrische Titration des Aluminiums in der dann gelöten Probe nach Schwarzenbach.

Für die Beispiele Nr. 3 bis 5 mit der geträgerten Aluminiumverbindung (Methylaluminoxan auf Kieselgel) im folgeden MAO auf SiQ^{*}, genannt, wurde eine ca. 10 Gew.-% Suspension in n-Decan hergestellt, welche gemäß Aluminium-Bestimmung 60 mg Al/cm³ enthielt.

Für die Beispiele 26 bis 30 mit der geträgerten Aluminiumverbindung (Methylaluminoxan auf Kieselgel SD 3216-30/Graco), im folgenden 'FMAO auf SiO₂' genannt, wurde ein lösungsmittellfreies Pulver verwendet, das 20 Gew.-% Aluminium im Feststoff enthielt.

Toluol lösliches Methylaluminoxan wurde für die Beispiele zur Suspensionspolymerisation und zur Massepolymerisation mit ungeträgertem Metallocen als 10 Gew. ³/₂/ge Toluol-Lösung eingesetzt und enthielt gemäß Aluminium-Bestimmung 36 mg Al/cm³. Der mittlere Oligomerisationsgrad gemäß Gefrierpunktserniedrigung in Benzol betrug n = 20. Für das Toluol lösliche Methylalumoxan wurde ein Verhäftnis Al: CH₂ = 1: 1.55 ermittelt.

Es bedeuten:

15

20

50

VZ = Viskositätszahl in cm³/g

M_w = Molmassengewichtsmittel in g/mol (ermittelt durch Gelpermeationschromatographie)

25 M_w/M_n = Molmassendispersität

MFI 230/5 SD = Schmelzindex, gemessen nach DIN 53735; in dg/min Polymerschüttdichte in g/dm³.

30 Synthese der in den Polymerisationsbeispielen verwendeten Metallocene I (die eingesetzten Edukte sind kommerziell erhältlich):

A. rac-Dimethylsilyl-bis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid (5)

35 1. (±)-2-(2-Phenyl-benzyl)-propionsäure (1).

Zu 6.5 g (0.285 mol) Natirum in 160 cm² H₂O-freiem EIOH wurden bei Raumtemperatur 48.6 g (0.279 mol) Diethylmethylmalonat zugetropft. Anachileßend wurden 70.4 g (0.285 mol) 2-Phenyl-benzylbromid in 20 cm² H₂O-freiem EIOH zugetropft und der Ansatz 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde abgezogen und der Rückstand mit 200 cm² H₂O versetzt. Die organische Phase wurde abgetrennt, die wässrige Phase mit Naci gesättigt und Zmal mit je 200 cm² Ei_O oktrahlent. Die mit den Etzträten evereinigte organische Phase wurde getrocknet (MgsCQ₂).

Der nach Abziehen des Lösemittels verbliebene Rückstand wurde in 500 cm² EtOH und 50 cm³ H₂O aufgenommen und mit 56 g (1 mol) KOH versetzt. Die Reaktionsmischung wurde 4 h unter Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum abgezogen, der Rückstand in 500 cm³ H₂O aufgenommen und mit konzentrierter wässriger HCI bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt und am Kugelrohr 30 min unter starkem Aufschäumen auf 250°C orhitzt. Man erheite 53 g (85%) 1 ab zämflüssiges Öl.

1H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 11,7 (s, 1H, COOH), 7,1-7,5 (m, 9H, arom, H), 2,3-3,2 (m, 9H, CHu, CH₂), 0,9 (d, 3H, CH₃).

2. (±)-2-Methyl-4-phenyl-indan-1-on (2)

Eine Lösung von S8 g (0.242 mol) 1 in 60 cm³ (0.63 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm³ Toluol und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 150 cm² Toluol aufgenommen und bei 10°C zu einer Suspension von 48 g (0.363 mol) AlCi₃ in 400 cm³ Toluol getropft. Nach vollstandiger Zugabe wurde das Gemisch noch 3 h unter Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 500 g Eis gegossen und mit konzentrierter wässriger HCI bis pH 1 angesäucrt. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässrige Phase 3mal mit je 100 cm² Et₆O nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässriger Nat-HCO₂, gesättigter wässriger Nat-HCO₂sung gewaschen und

danach getrocknet (MgSO₄). Es wurden 50,4 g (93%) 2 erhalten, das ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde.

1H-NMR (100 MHz, CDCI₃): 7,2-7,8 (m, 8H, arom. H), 3,3 (dd, 1H, β-H), 2,5 - 2,9 (m, 2H, α- und β-H), 1,3 (d, 3H, CH₃).

3. 2-Methyl-7-phenyl-inden (3)

15

0.0 g (0.226 mol) 2 wurden in 450 cm² THF/MeOH (2:1) gelöst und bei 0°C unter Rühren portionsweise mit 12.6 g (3.4 mol) Natriumborhydrid versetzt und 18 h weiter gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf Eis gegossen, mit konzentrierler HC bis pH 1 versetzt und mehmals mit Et₂O extrahient. Die verenigtien organischen Phasen wurden mit gesättigter wässriger NaHCO₂-, NacFLösung gewaschen und danach getrochnet (MgSO₄). Das Lösemittel wurder mit kekume meitern und das Rohprodukt ohne weitere Reinigung in 1 dra? Totulo aufgenommen, mit 2 g n-Totulosiu-lonsäure versetzt und 2 h zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde mit 200 cm² gesättigter wässriger NaHCO₂-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Das Röhprodukt wurde durch Filtration über 500 g Kieselgel (Hoxan/CH₂CO) gereinigt. Es wurden 42 g (90%) 3 sals farblosse 0 ich aftelien.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0-7,6 (m, 8H, arom. H), 6,5 (m, 1H, H-C(3)), 3,4 (s, 2H, CH₂), 2,1 (s, 3H, CH₃).

4. Dimethylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)silan (4)

Eine Lösung von 15 g (72,7 mmol) 3 in 200 cm³ H₂O- und O₂-freiem Toluol und 10 cm³ H₂O- und O₂-freiem Thle wurden bei Raumtemperatur unter Argon mit 20 cm² (73 mmol) einer 2,5 M Lösung von Butylihlum in Hexar versetzt und 1 h auf 80°C erhitzt. Anschließend wurde der Ansatz auf 0°C gekühlt und mit 4,7 g (36,4 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Das Gemisch wurde 1 h auf 80°C erhitzt und anschließend auf 100 cm³ H₂O gegessen. Es wurde mehrmatis mit E₂O extrainer und die vereinigten organischen Phaesen getrochent (MgSQ₂). Das nach Abzühen des Lösemittele im Vakuum verbliebene Rohprodukt wurde an 300 g Kieselgel (Hexan/CH₂O₄) chromtographiert. Es wurden 12,0 g (70%) 4 erhälten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,10 - 7,70 (m, 16H, arom. H), 6,80 (m, 2H, H-C(3)), 3,80 (s, 2H, H-C(1)), 2,20 (m, 6H, CH₃), -0,20 (m, 6H, CH₃Si).

5.rac-Dimethylsilylbis(2-methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdichlorid (5)

Eine Lösung von 8,0 g (1,2,9 mmol) 4 in 100 cm³ H₂O- und O_x-freiem Toluol wurde unter Argon bei Raumtemperatur int 10,6 cm³ (26 mmol) einer 2,5 ML Lösung von Buytlithium in Heixan versetzt und 3 hzum Rücklüß arhitzt. Ansensehießend wurde die Suspension des Dilithiosatzes auf -25°C abgekühlt und mit 3,2 g (13,6 mmol) Zirkoniumtetrachlorid versetzt. Man erwärmte den Ansetz innerhalb 1 h auf Raumtemperatur, rührte ihn noch 1 h und littlierie dann über eine G3-Fritte. Der Rückstand wurde mit 50 cm² Toluol extrainelt und die vereinigten Filtrate in Vakuum einer Optumee vom Lösemittel befreit. Man erhielt 9,0 g des Metallocens als Mischung der racemischen und der mess-Form in verschaften sit 1: in Form eines gelben Pulvere. Das reine Racemat (5) konntel duch mehrfaches Vertriffenne der Röhmischen halten gelten der Form in verschaften sit 1: in Form eines gelben Pulvere. Das reine Racemat (5) konntel duch mehrfaches Vertriffenne der Röhmischen halten der Röhmischen sit 20 cm³ Mothylenchlorid gewonnen werden, wobei des Racemat als gelbes Kristallpulver zurückblieb und die mess-Form ausgewaschen wurde. Man erhielt 2,74 q (33%) des erinen Racemate 5.

¹H-NMR (300 MHz, CDCl₃): 7,0 - 7,7 (m, 16H, arom. H), 6,9 (s, 2H, H- C(3)), 2,2 (s, 6H, CH₃), 1,3 (m, 6H, CH₃Si) Molmasse: 626 M⁺, korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel B

45

55

rac-Methylphenylsilandiylbis-(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (7)

1. Methylphenylbis-(2-methyl-4-phenylindenyl)silan (6)

Eine Lag, von 10.3 g (50 mmol) 3 in 90 ml H₂O- und Og-freiem Totuol und 10 ml H₂O- und Og-freiem THF wurden bei Faurmtemperatur unter Argon mit 21 ml (52 mmol) eine 2,5 M Lag, von Butyllithium in Hexan versetzt und 1 h aut 80°C orhitzt. Anschließend wurde auf 0°C gekühlt und mit 4,8 g (25 mmol) Möthylphenyldichlorsilan versetzt und über Nacht bei RT weitergerührt. Das ausgefallene LiCI wurde durch Filtration abgetrennt und das nach Abziehen des Lösemittels im Vakum verblebende Richprodukt an 300 g Kleselgel (Hexan/CH₂Cl₂ 9.1) chromatographiert. Es wurden 4,6 g (35%) 6 erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₉): 7,0 - 7,8 (m, 16H, arom. H), 6,9 (m, 2H, H-C(3)), 3,9 (m, 2H, H-C(1)), 2,3 (m, 6H, CH₉), -0,1(s, 3H, CH₉Si).

- 2. rac-Methylphenylsilandiylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (7)
- 2.3 g (4.4 mmol) 6 in 25 ml H_2 C- und O_2 -treiem Toluol wurden bei Raumtemperatur unter Argon mit 3.6 ml (3.9 mmol) einer 2.5 M Leg, von Butylitihium in Hexan versetzt und 3h auf 80°C erhitzt. Anschließend wurde die Suspension des Dilithiosalzes auf -30°C abgekühlt und mit 1,1 g (4,5 mmol) Zirkoniumtetrachlorid versetzt. Man erwärmte nerhalb 1 h auf Raumtemperatur, rührte noch 1 h nach. Nach Filtration über eine G3-Fritte wurde das Lösemittel des Filtrats entfernt und der Fückstand aus 10 ml Methylenchlorid kristallisiert. Man erhielt 0.2 g der racemischen Form von 7 als orange Kristlat.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 8,2 (m, 21H, arom. H), 6,9 (m, 2H, H-C(3)), 2,4 (s, 3H, CH₃), 2,0 (s, 3H, CH₃), 1,3 (s, 3H, CH₃si). Massenspektrum: 690 M⁺, korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel C

15

rac-Dimethylsilandiylbis(4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (12)

1. 3-(2-Phenyl-phenyl)propionsäure (8)

Zu 14 g (0,61 mmol) Natrium in 400 cm³ H₂O-freiem EICH wurden bei Raumtemperatur 93 cm² (0,61 mmol) Malonsäurediethyleister gelökt in 50 cm² H₂O-freiem ECH zugetropft. Anschließend wurden 150 g (6.1 mmol) 2-Phenylbenzylbromid in 200 cm³ H₂O-freiem EICH zugetropft und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 102 g (1,83 mol) KCH gelöst in 150 cm² H₂O-zugeetzt und weitere 4 h zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 102 g (1,83 mol) KCH gelöst in 150 cm² H₂O-zugeetzt und weitere 4 h zum Rückfluß erhitzt. Die Lösemtittel wurden im Vakuum entfernt, der Rückstand bis zur vollständigen Lösemg mit H₂O versetzt und mit konzentrierter wäser. HCI bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130°C erhitzt. Man erhiet 112 c (8) §19. S las izahflüßesines Öl.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 9,1 (s, 1H, COOH), 6,9 - 7,5 (m, 9H, arom. H), 2,3 - 3,0 (m, 4H, 2 CH₂).

2. 4-Phenyl-1-indanon (9)

Eine Lösung von 102 g (0,45 mol) 8 in 37 cm³ (0,5 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Übersechüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entfernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm³ Tollou lund Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurschlorid wurde in 200 cm³ Toluol aufgenommen und bei 10°C zu einer Suspension von 72 g (0,54 mol). AlCl₃ in 1000 cm³ Toluol getropit und 1 h auf 60°C emitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 1000 g Eis gegossen und mit konz. wässr. HCl bis pH 1 angesäunt. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässr. Phase 3mal mit je 200 cm³ Et₂O nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO₃°, gesättigfer wässr. NaCL-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO₄). Es wurden 96 g (96%) 9 erhalten, das ohne weltere Reinigung weiter umgeest zu wurde.

1H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 6,9 - 7,5 (m, 8H, arom. H), 2,5 - 3,4 (m, 4H, 2 CH₂).

3. 7-Phenyl-inden (10)

55

Eine Lösung von 86 g (0,41 mol) 9 in 300 cm² THF/Mothanol 2.1 wurde bei 0°C portionsweise mit 23 g (0,62 mol) NaBH₄ versetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 300 g Eie gegossen. mit konz. wässr. Hcl bis pH1 versetzt und mehrmals mit Ei₂O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigfer wässr. NaHCO₃-, gesättigter wässr. NaCl-Lösung gewaschen, getrocknet (MgSO₄) und im Vakuum vom Lösemittle blerfeit.

Das Rohprodukt wurde in 1000 cm³ Toluol aufgenommen, mit 4,5 g p-Toluolaufionsäure verseizt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 250 cm³ gesättigter wässr. NaHCO_{3*} Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Destillation bei 0,1 mbar wurde bei 96-103*C 33 g (41 %) 10 als farbloses Öl erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,1 - 7,7 (m, 8H, arom. H), 6,9 und 6,5 (2m, 2H, CH), 3,5 (m, 2H, CH₂).

4. Dimethylbis(4-phenylindenyl)silan (11)

Eine Losung von 10 g (50 mmol) 10 in 100 cm 3 H₂O- und O_2 -freiem Toluol und 5 ml H₂O- und O_2 -freiem THF wurden bei Faumtemperatur mit 18,7 cm 3 (50 mmol) einer 20% igen Lösung von Buyllithium in Toluol versetzt und 2 h auf 80°C erhitzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0°C gekühlt und mit 3,2 g (25 mmol) Dimethyldichlorsilan versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80°C erhitzt und anschließend mit 50 cm 3 H₂O gewa-

schen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand aus Heptan bei - 20°C umkristallisiert. Es wurden 6,7 g (62%) 11 als farblose Kristalle (Schmp. 109-110°C) erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 7,7 (m, 18H, arom. H und H-C(3)), 6,8 (dd, 2H, H-C(2)), 3,8 (m, 2H, H-C(1)). -0,2, (s, 6H, CH₃Si).

5. rac-Dimethylsilandiylbis(4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (12)

Eine Lösung von 6,6 g (16 mmol) 11 in 70 cm³ H₂Q- und Q₂-freiem Et₂Q wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 12 cm³ (32 mmol) einer 20%gen Lösung von Bulyllithium in Tolluol versetzt und anschließend 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H₂Q- und Q₂-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfritte filtriert, mit 50 ml H₂Q- und Q₃-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfritte filtriert, mit 50 ml H₂Q- und Q₃-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT)

Das Dilthiosalz wurde bei -78°C zu einer Suspension von 3.6 g (16 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 80 cm² Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Rühren auf Faumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine G9-Fritte filtritert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 200 cm² Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemitel befreit und aus Methylenchlorid/Hexan (1:1) umkristallisiert. Es wurden 5.6 g der racemische Komplex in Form gebeter Kristalle erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Methylenchlorid wurde der racemische Komplex in Form gebeter Kristalle erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃); 7,0 - 7,8 (m, 22 H, arom. H und H-C(3)), 6,1 (d, 2H, H-C(2)), 1,1 (s, 6H, CH₃Si). Massenspektrum: 598 M⁺, korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel D

20

50

55

rac-Dimethylsilandiylbis(2-ethyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (17)

25 1. (±)-2-(2-Phenylbenzyl)-buttersäure (13)

Zu 23 g (1 mol) Natrium in 400 cm² H₂O-freiem EIOH wurden bei Faumtemperatur 188 g (1 mol) Ethyl-malonsäuredicitylyleiste polest in 100 cm² H₂O-freiem EIOH zugetroft. Anschließend wurden 247 g (1 mol) 2-Phenylbenzylbromid in 300 cm² H₂O-freiem EIOH zugetroft und 3 h zum Rückfluß eintzt. Bei Raumtemperatur wurden 170 g (3 mol) KOH gelöst in 300 cm² H₂O-treiem EIOH zugetroft und 4 h zum Rückfluß eintzt. Bei Esemittel wurden im Vakuum entflernt, der Rückstand bis zur vollständigen Lösung mit H₂O-treiestzt und anschließend mit konzentrierter wässer. KCl bis PH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130°C erhitzt. Man erhielt 236 (193%) 13 als zährlifüssiges Öl.

¹H-NMR (100 MHz, CDO₃): 10,3 (s, 1H, COOH), 7,0 - 7,3 (m, 9 H, arom. H), 2,5 - 3,0 (m, 3H, CH und CH₂), 1,5 - 1,9 (m, 2H, CH₃), 0,9 (t, 3H, CH₃).

2. (±)-2-Ethyl-4-phenyl-1-indanon (14)

Eine Lösung von 236 g (0,93 mol) 13 in 81 cm³ (1,2 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entliernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 200 cm³ Tollou und Abzlehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 400 cm³ Toluol aufgenommen und bei 10°C zu einer Suspension von 133 g (1,0 mol) AlCi₃ in 2000 cm³ Toluol getropft und 1 h auf 80°C erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 2000 g Eis gegossen und mit konz. wässr. HCI bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässr. Phase 3mal mit je 200 cm³ El₂O nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaCH-Gsung gewaschen und anschließend eptrocknet (MgSO₄).

Es wurden 187 g (85%) 14 erhalten, das ohne weitere Reinigung weiter umgesetzt wurde

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 7,8 (m, 8 H, arom. H), 3,1 - 3,4 (m, 1H, H-C(3)), 2,5 - 2,9 (m, 2H, H-C(2) und H-C (3)), 1,3 - 2.0 (m, 2H, CH₂), 0,9 (t, 3H, CH₃).

3. 2-Ethyl-7-phenylinden (15)

Zu einer Lösung von 50 g (0,21 mol) 14 in 600 cm³ THF/Methanol 2:1 wurde bei 0°C portionsweise mit 8 g (0,21 mol) NaBH, versetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 600 g Eis gegossen, mit konz. wassr. HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et₂C extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr. NaHCO-₁ gesättigter wässr. NaHCO-₂ togesättigter wässr. NaHCO-₃ togesättigter wässr. NaHCO-₄ togesättigter wässr. NaHCO-₅ togesättigter wässr. NaHCO-₆ togesättigter wässr.

Das Rohprodukt wurde in 1000 cm³ Toluol aufgenommen, mit 4,5 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 250 cm³ gesättigter wässr. NaHCO₃-

Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Destillation bei 0,1 mbar wurden bei 135°C 33 g (72%) 15 als farbloses Öl erhalten.

 1 H-NMR (100 MHz, CDCl₉): 7,0 - 7,5 (m, 8H, arom. H), 6,5 (m, 1H, CH), 3,2 (m, 2H, CH₂), 2,5 (dq, 2H, CH₂), 1,1 (t, 3H, CH₃).

4. Dimethylbis(2-ethyl-4-phenylindenyl)silan (16)

Eine Lösung von 17 g (77 mmol) 15 in 160 cm³ H₂Q- und Q₂-freiem Tollou lund 8 ml H₂Q- und Q₂-freiem THF wurden bei Flaumtemperatur mit 29 cm² (77 mmol) einer 20%igen Lösung von Buylltithum in Tollouk verseizt und 2 h auf 60°C erhitzt. Anschließend wurde die gelbe Suppension auf UC° geküftlu nut mit 5g (38 mmol) Dimethylcichlotisin versetzt. Die Fleaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80°C erhitzt und anschließend mit 100 cm³ H₂Q gewaschen. Das Lösernittel wurde im Vakuum entfernt und der Flückstand durch Chromatographie an 200 g Kieseigel (Hexan/Methyloncholind 9:1) aperiinit. Es wurden 9 g (47%) 16 als zählfüssiges Öl erhaften.

¹H-NMR (100 MHz, CDGl₃): 6,9 - 7,4 (m, 16H, arom. H), 6,5 (m, 2H, H-C(3)), 3,7 (m, 2H, H-C(1)), 2,4 (m, 4H, CH₂), 1,1 (t, 6H, CH₃), -0,1, (s, 6H, CH₂Si).

5. rac-Dimethylsilandivlbis(2-ethyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (17)

Eine Lösung von 5,6 g (11 mmol) 16 in 50 cm² H₂O- und O₂-freiem El₂O wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 8,4 cm² einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und anschließend 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfittle filtriert, mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan machgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dillthiosalz wurde bei -78°C zu einer Suspension von 2.5 g (11 mmol) Zirkonümtetrachlorid in 50 cm² Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Rühren auf Raumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filltiert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 100 cm² Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filltrate wurden im Vakuum vom Lösemitel befreit und aus Toluol/Hexan (1:1) umkristallisiert. Es wurden 2 g (27%) der rasemischen und der mesor-Form im Verhältnie 1.1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Toluol wurde der racemische Komplex 17 in Form gelber Kristalle erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 6,8 - 7,7 (m, 16 H, arom. H), 6,6 (m, 2H, H-C(3)), 2,3-3,9 (m, 4H, CH₂), 1,0 - 1,4 (m, 12H, CH₃ und CH₃Si). Massenspektrum: 654 M⁺, korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel F

35

50

rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (24)

1. 2-(1-Naphthyl)-toluol (18)

13,9 g (0.57 mol) Magnesium-Späne wurden mit 150 ml H₂O-freiem El₂O überschichtet und die Grignard-Reaktion mlt 5 g 2-Bromtoluot und einigen Körnchen Jod zum Anspringen gebracht. Anschließend wurden 93 g (0.57 mol) 1-Bromtoluol in 450 ml H₂O-freiem El₂O so zugetropft, daß die Reaktionsmischung am Sieden gehalten wurde. Nach wollständiger Zugabe wurde noch solange zum Sieden erhitzt, bis das Magnesium vollständig umgesetzt war.

Die Grignard-Lösung wurde anschließend zu einer Lösung von 118 g (0.57 mol) 1-Bromnaphthalin und 3,5 g Bis (triphenylphosphin)nickelzlichlorid n 800 cm² Toluol getropft, so daß die Innentemp 50°C nicht überstieg. Anschließend wurde noch 3 h zum Rückfluß erhitzt, mit 500 ml 10% ger wäser. HOI versetzt, die Phasen getrennt und die organische Phase im Vakuum vom Lösemittel befreit. Nach Filtration über Kieselgel (Hexan) wurden 115 g (92%) 18 als farbloses Öl erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,2 - 8,0 (m, 11H, arom. H), 2,0 (s, 3H, CH₃).

2. 2-(1-Naphthyl)-benzylbromid (19)

114 g (0.52 mol) 18 und 103 g (0.58 mol) N-Bromsuccinimid wurden bei Raumtemperatur in 2000 cm³ Tetrachlorkohlenstolf gelöst, mit 3 g Azvöbissobutyrontiril versetzt und 4 h zum Rückfluß erhitzt. Das ausgelällene Succinimid wurde abfiltriert, das Lösemittel im Vakuum entfemt und der Rückstand durch Filtratien über 1000 g Kieselgel (Hexan/ Melhylenchlorid 91) gereinigt. Es wurden 141 g (82%) 19 als farbloses, tränenreizendes OI erhalten.

¹H-NMH (100 MHz, CDCl₃): 7,1 - 8.0 (m, 11H, arom. H), 4,2 (q, 2H, CH₂Br).

3.(±)-2-(2-(1-naphthyl)benzyl)-propionsäure (20)

Zu 10 g (0.43 mmol) Natrium in 100 cm³ H₂O-freiem EIOH wurden bei Raumtemperatur 75 g (0.43 mmol) Methylmalonsäurediethyleister gelöst in 50 cm³ H₂O-freiem EIOH zugetropft. Anschließend wurden 140 g (0.43 mmol) 2-Phenylbanzylbromid in 200 cm³ H₂O-freiem EIOH zugetropft und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 85 g (1,3 mol) KOH gelöst in 100 cm³ H₂O zugesetzt und weitere 4 h zum Rückfluß erhitzt. Die Lösenntieth wurden in Vakaum entfernt, der Rückstand bis zur vollständigen. Lösung mit H₂O versetzt und mit knozentieriert wässer. KH Chi bis pH 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130°C erhitzt. Men erhielt 96 n /77% 120 sin zählüssiense OI

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 10,1 (s, 1H, COOH), 6,9 - 8,0 (m, 11H, arom. H), 2,3 - 3,0 (m, 3H, CH₂ und CH), 0,8 (d, 3H, CH₂).

4. (±)-2-Methyl-4-(1-naphthyl)-1-indanon (21)

15

25

50

Eine Lösung von 96 g (0,33 mol) 20 in 37 cm² (0,5 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Überschlüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mbar entifernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm² Tölub und Abziehen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 200 cm³ Toluol aufgenommen und bei 10°C zu einer Suspension von 44 g (0,33 mol). Allo in 1000 cm³ Toluol getropit und 3 h auf 80°C enflitzt. Die Reaktionsmischung wurde auf 1000 g Eis gegossen und mit konz. wäser. HCI bis pH 1 angesäuert. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wäser. Phase 3mal mit je 200 cm³ Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wäser. NaHCO₂-, gesättigter wäser. NaHCO₂-, gesättigter wäser. NaHCO₂-, gesättigter wäser. NaHCO₃-, gesättigter wäser. NaHCO₃-

1H-NMR (100 MHz, CDCl₂); 7,3 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 2,2 - 3,2 (m, 3H, CH₂ und CH), 1,2 (d, 3H, CH₂).

5. 2-Methyl-7-(1-naphthyl)inden (22)

Zu einer Lösung von 12 g (44 mmol) 21 in 100 cm³ THF/Methanol 2:1 wurden bei 0°C 1,3 g (33 mmol) NaBH₄ zugesetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 100 g Eis gegossen, mit konz. wässr. HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit Et₂O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättlider wässr. NaCH-Cl-sung gewaschen und anschließend getrocknet (MoSO.).

Das Rohprodukt wurde in 200 cm³ Toluol aufgenommen, mit 0,5 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 50 cm³ gesättigter wäser. NaHCO₂₁-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Filtration über 200 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid) wurden 10 q (86%) 22 als farbloses Öl erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃); 7.0 - 8.0 (m, 10H, arom, H), 6.6 (m, 1H, CH), 3.0 (m, 2H, CH₃), 2.0 (m, 3H, CH₃).

6. Dimethylbis(2-methyl-4-(1 -naphthyl)indenyl)silan (23)

Eine Lösung von 10 g (38 mmol) 22 in 100 cm³ H₂O- und O₂-freiem Toluol und 5 ml H₂O- und O₂-freiem THF wurden bei Raumtemperatur mit 14.4 cm² (50 mmol) einer 20%gen Lösung von Buyllikhlum in Toluol versetzt und 2 hauf 80°C ehltzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0°C gekint und mit 2,5 g (17 mmol) Dimethylich-lorsilan versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80°C erhitzt und anschließend mit 50 cm³ H₂O gewaschen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand aus Heptan bei -20°C umkristallisiert. Es wurden 8,2 q (75%) 23 als farblose Kristalle erhalten.

1H-NMR (100 MHz, CDCI₃): 7,2 - 8,1 (m, 20H, arom. H), 6,4 (m, 2H, H-C(3)), 4,0 (m, 2H, H-C(1)), -0,1, (s, 6H, CH₃Si).

7. rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(1-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (24)

Eine Lösung von 8,0 g (14 mmol) 23 in 70 cm³ H₂O- und O₂-freiem El₂O wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 10,5 cm³ einer 20%igen Lösung von Butyllithium in Toluol versetzt und anschließend 3 hzum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfritte filtrent. mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfritte filtrent. mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan nachgewasschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilthioseitz wurde bei -78°C zu einer Suspension von 3,2 g (14 mmol) Zirkoniumtetrachtorid in 80 cm² Methylenchlorid gegeben und m Verlauf von 18 h unter magn. Rühren auf Raumtemperatur erwarmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtinert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 400 cm² Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösernittel befreit und aus Methylenchlorid umkristallisiert. Es wurden 1,5 g (15%) der rasemischen und der meso-Form im Verhältlist 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus

Methylenchlorid wurde der racemische Komplex in Form gelber Kristalle erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 8,0 (m, 22 H, arom. H), 6,5 (s, 2H, H-C(3)), 2,2 (s, 6H, CH₃), 1,3 (s, 6H, CH₃Si). Massenspektrum: 729 Mt., korrektes Zerfallsmuster.

5 Beispiel F

10

15

rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (31)

1. 2-(2-Naphthyl)-toluol (25)

14 g (0.57 mol) Magnesium-Späne wurden mit 150 ml H₂O-freiem Et₂O überschichtet und die Grignard-Reaktion mit 5 g 2-Bromtoluol und einigen Körnchen Jod zum Anspringen gebracht. Anschlißeßend wurden 95 g (0.58 mol) Bromtoluol in 450 ml H₂O-freiem Et₂O so zugetropft, daß die Reaktionsmischung am Sieden gehalten wurde. Nach vollständiger Zugabe wurde noch solange zum Sieden erhitzt, bis das Magnesium vollständig umgesetzt war.

Die Grignard-Lösung wurde anschließend zu einer Lösung von 120 g (0.57 mol) 2-Bromnaphthalin und 3.5 g Bis (triphenylphosphin)nickeldichlorid in 800 cm³ Toluol getroptl, so daß die Innentemp 50°C nicht überstieg. Anschließend wurde noch 3 h zum Rückfluß erhitzt, mit 500 ml 10%ger wäser. HOI versetzt, die Phasen getrennt und die organische Phase im Vakuum vom Lösemittel befreit. Nach Filtration über Kieselgel (Hoxan) wurden 107 g (87%) 25 als farbloses fül erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃); 7.0 - 7.9 (m, 11H, arom, H), 1.9 (s, 3H, CH₃).

2. 2-(2-Naphthyl)-benzylbromid (26)

105 g (0.48 mol) 25 und 90 g (0.5 mol) N-Bromsuccinimid wurden bei Raumtemperatur in 2000 cm³ Tetrachlorkohlenstoff gelöst, mit 3 g Azobisisobutyronitiri versetzt und 4 h zum Rückfluß erhitzt. Das ausgefallene Succinimid wurde ablittiert, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand durch Flittration über 1000 g Kieselgel (Hexan/ Methylenchlorid 9:1) gereinigt. Es wurden 112 g (79%) 26 als farbicses, tränenreizendes Öl erhalten. H-HNMR (100 MHz, CDCk), 69-8 0 (m. 11H, arom. H), 4-1, 62, 2H, CH-B/h).

3. (±)-2-(2-(2-naphthyl)benzyl)-propionsäure (27)

ZU 8,5 g (0,37 mmol) Natrium in 100 cm³ H₂O-freiem EIOH wurden bei Raumtemperatur 70 g (0,37 mmol) Methyl-malonsäurediethyleister gelöst in 80 cm³ H₂O-freiem EIOH zugetropft. Anschließend wurden 110 g (0,37 mmol) 26 in 200 cm³ H₂O-freiem EIOH zugetropft und 3 n zum Rückfluß erhitzt. Bei Raumtemperatur wurden 62 g (1,1 mol) KOH gelöst in 100 cm³ H₂O zugesetzt und weitere 4 n zum Rückfluß erhitzt. Die Lösernfüld wurden im Vakuum entfernt. Ger Rückstland is zur vollständigen Lösung mit H₂O versetzt und mit konzentrierter wäser. HCI bis ph¹ 1 angesäuert. Der ausgefallene Niederschlag wurde abgesaugt, getrocknet und 1 h auf 130°C erhitzt. Man erhielt 90 g (84%) 27 als zählfüssiese OI.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 10,9 (s, 1H, COOH), 7,0-8,1 (m, 11H, arom. H), 2,3-3,0 (m, 3H, CH₂ und CH), 1,0 (d, 3H, CH₃).

4. (±)-2-Methyl-4-(2-naphthyl)-1-indanon (28)

Eine Lösung von 89 g (0.31 mol) 27 in 37 cm² (0.5 mol) Thionylchlorid wurde 18 h bei Raumtemperatur gerührt.
Uberschüssiges Thionylchlorid wurde bei 10 mehr entflernt und der ölige Rückstand durch mehrmaliges Lösen in je 100 cm² Toluol und Abzüghen im Vakuum von anhaftenden Resten Thionylchlorid befreit.

Das Säurechlorid wurde in 200 cm³ Toluol aufgenommen und bei 10°C zu einer Suspension von 44 g (0,33 mol) Allo 1000 cm³ Toluol getropft und 3 h auf 80°C ömitikt. Die Reaktionsmischung wurde auf 1000 ge ils gegossen und mit konz. Wassr. HCl bis pie 1 angesäurer. Die organische Phase wurde abgetrennt und die wässr. Phase Smal mit je 200 cm³ Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurde mit gesättigter wässr. NaHCQ₃- gesättigter wässr. NaHCQ₃- gesättigter wässr. NaHCQ₃- gesöttigter van ver gesöttigter wässr. NahCQ₃- gesötti

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,1 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 2,2 - 3,3 (m, 3H, CH₂ und CH), 1,1 (d, 3H, CH₃).

5. 2-Methyl-7-(2-naphthyl)inden (29)

Zu einer Lösung von 27 g (100 mmol) 28 in 200 cm³ THF/Methanol 2:1 wurden bei 0°C 3,8 g (100 mmol) NaBH₄ zugesetzt und 18 h bei Raumtemperatur gerührt. Die Reaktionsmischung wurde auf 100 g Eis gegossen, mit konz.

wässr, HCl bis pH 1 versetzt und mehrmals mit El₂O extrahiert. Die vereinigten organischen Phasen wurden mit gesättigter wässr, NaHCO₂-, gesättigter wässr, NaCl-Lösung gewaschen und anschließend getrocknet (MgSO₂).

Das Rohprodukt wurde in 500 cm³ Toluol aufgenommen, mit 1,5 g p-Toluolsulfonsäure versetzt und 2 h am Wasserabscheider zum Rückfluß erhitzt. Die Reaktionsmischung wurde 3mal mit 50 cm³ gesättigter wässr. NaFiCO₃-Lösung gewaschen und das Lösemittel im Vakuum entfernt. Nach Filtration über 200 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid) wurden 18,4 g (72%) 29 als farbioses Ol erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 8,0 (m, 10H, arom. H), 6,6 (m, 1H, CH), 3,0 (m, 2H, CH₅), 2,0 (m, 3H, CH₃).

Dimethylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)silan (30)

Eine Lösung von 18 g (70 mmol) 29 in 70 cm³ H₂O- und O₂-freiem Tolluol und 4 ml H₂O- und O₂-freiem THF wurden bei Paumtemperatur mit 26 cm³ (70 mmol) einer 20% igen Lösung von Bulyllinhium in Tolluol versetzt und 2 h auf 80° C eintzt. Anschließend wurde die gelbe Suspension auf 0°C geköhtt und mit 4.5 g (58 mmol) Dimethyldichlorslinön auf 0°C geköhtt und mit 4.5 g (58 mmol) Dimethyldichlorslinön versetzt. Die Reaktionsmischung wurde noch 1 h auf 80°C erhitzt und anschließend mit 50 cm³ H₂O gewaschen. Das Lösemittel wurde im Vakuum entifernt und der Rückstand aus Heptan bei -20°C umkristallisiert. Es wurden 10,8 g (54%) 30 als farblose Kristalle arhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 8,1 (m, 20H, arom. H), 6,4 (m, 2H, H-C(3)), 4,0 (m, 2H, H-C(1)), -0,1, (s, 6H, CH₃Si).

7. rac-Dimethylsilandiylbis(2-methyl-4-(2-naphthyl)indenyl)zirkoniumdichlorid (31)

Eine Lösung von 10,5 g (18 mmol) 30 in 70 cm³ H₂O- und O₂-freiem Et₂O wurden unter Argon bei Raumtemperatur mit 13,8 cm³ einer 20% igen Lösung von Butyllithium in Tolluol versetzt und anschließend 3 hzum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfritte filtfiert mit 50 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Dilithiosalz wurde bei -78°C zu einer Suspension von 4,2 g (18 mmol) Zirkoniumtetrachlorid in 80 cm² Methylenchlorid gegeben und im Verfauf von 18 h unter magn. Rühren auf Raumtemperatur erwärmt. Der Ansatz wurde über eine GS-Fritte filtritert und der Rückstand portionsweise mit insgesamt 400 cm² Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Methylenchlorid umkristallisiert. Es wurden 3,1 g (23%) der racemischen und der meso-Form im Verhältnis 1:1 ehnalten. Durch erneutes Umkristallisieren aus Methylenchlorid wurde der racemische Komplex in Form gelber Kristalle erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 8,0 (m, 22 H, arom. H), 6,9 (s, 2H, H-C(3)), 2,2 (s, 6H, CH₃), 1,3 (s, 6H, CH₃Si). Massenspektrum: 729 M⁺, korrektes Zerfallsmuster.

Beispiel G

10

20

25

35

40

45

50

rac-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (33)

1. 1,2-Bis(2-methyl-4-phenylindenyl)ethan (32)

Eine Lösung von 50 g (0,24 mol) 3 in 500 ml THF wurde unter Argon bei Raumtemperatur mit 90 cm³ (0,24 mol) einer 20% igen Lösung von Buryllithium in Tolloul verseitzt und 2 h bei 60°C nachgerführt. Es wurde auf -78°C abgeklints-22,5 g (0,12 mol) 1,2-Dibromethan zugesetzt und im Verlauf von 18 h auf Raumtemperatur erstimt. Die Reaktionsmischung wurde mit 50 cm³ H₂O gewaschen, das Lösemittel im Vakuum entfernt und der Rückstand an 500 g Kieselgel (Hexan/Methylenchlorid 9:1) chromatographiert. Es wurden 2,5 g (6%) 32 als gelbes Öl erhalten, das bei -20°C langsam erstarrte

1H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 8,1 (m, 20H, arom. H), 6,4 (m, 2H, H-C(3)), 4,0 (m, 2H, H-C(1)), -0,1, (s, 6H, CH₃Si).

rac-Ethandiylbis(2-methyl-4-phenylindenyl)zirkoniumdichlorid (33)

Eine Lösung von 2,3 g (5 mmol) 32 in 20 ml H₂O- und O₂-freiem Et₂O wurde unter Argon bei Raumtemperatur mit 4 cm² (10 mmol) einer 20%igen Lösung von Bulylithium in Toluol versetzt und 3 h zum Rückfluß erhitzt. Das Lösemittel wurde im Vakuum entfernt und der Rückstand mit 30 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan über eine G3-Schlenkfritte filtreit mit 30 ml H₂O- und O₂-freiem Hexan nachgewaschen und getrocknet (0,1 mbar, RT).

Das Diltihiosatz wurde bei -78°C zu einer Suspension von 1,2 g (5 mmol) Zirkonliumtetrachlorid in 30 cm³ Methylenchlorid gegeben und im Verlauf von 18 h unter magn. Führen auf Raumtemperatur enwärmt. Der Ansatz wurde über eine G3-Fritte filtihert und der Fückstand portionsweise mit insgesamt 100 cm² Methylenchlorid nachextrahiert. Die vereinigten Filtrate wurden im Vakuum vom Lösemittel befreit und aus Methylenchlorid-Nexan umkristallisiert. E suren 0,5 g (19%) der razemischen und der meso-Form im Verhältins 1:1 erhalten. Durch erneutes Umkristallisiers en aus

Toluol wurde der racemische Komplex in Form gelber Kristalle erhalten.

¹H-NMR (100 MHz, CDCl₃): 7,0 - 7,7 (m, 16H, arom. H), 6,6 (m, 2H, H-C(3)), 3,4-4,1 (m, 4H, H₂C-CH₂), 2,1 (s, 6H, CH₃). Massenspektrum: 598 M+, korrektes Zerfallsmuster.

5 Beispiel H

10

15

20

25

45

Me₂Si(2-Me-4-Ph-Indenyl)₂ZrMe[BPh₄] (35)

1. rac-Dimethylsilandiylbis(2-Methyl-4-phenyl-indenyl)zirkoniumdimethyl (34)

0.5 g (0.6 mmol) rac-5 wurden in 10 cm³ H₂O- und O₂-freiem Et₂O bei -30°C mit 1 cm³ einer 1.6 M (1.6 mmol) Lösung von Methyllithium in Et₂O versetzt und 1 h bei 0°C gerührt. Anschließend wurde das Lösemittel im Vakuum entfernt, der Rückstand in 20 cm³ H₂O- und O₂-freiem Hexan aufgenommen und über eine G3-Fritte abfiltriert. Es wurden 0.34 g (72%) 34 erhalten. Massensoektrum: 598 Mr. korrektes Zerfallsmuster.

2. Me₂Si(2-Me-4-Ph-Indenyl)₂ZrMe[BPh₄] (35)

0.2 g (0.3 mmol) 34 wurden bei 0°C zu 0.25 g (mmol) Tributylammoniumtetraphenylborat in 30 cm³ Toluol gegeben. Unter Rühren wurde auf 50°C erwärmt und die Mischung 15 Minuten bei dieser Temperatur gerührt. Für die Polymerisation wurde ein alleuder Teil der Lösung verwendet.

Beispiel 1

Ein trockener 16-dm³-Reaktor wurde zunächet mit Stückstoff und anschließend mit Propylen gespült und mit 10 dm³ flüssigem Propylen befült. Dann wurden 30 cm⁹ foluolische Methylaluminoxanlösung zugegeben und der Ansatz bei 30°C 15 Minuten geriffut.

Parallel dazu wurden 1.1 mg rac-5 in 20 cm³ toluolischer Methylaluminoxaniösung (27 mmd Al) gelöst und durch 15 mihüliges Stehenlassen zu Pleaktion gebracht. Die Lösung wurde dann in den Reaktor gegeben, durch Winderzufuhr auf die Polymerisationstemperatur von 50°C aufgeheizt (4°C/min) und das Polymerisationssystem 1 h durch K\(\tilde{\text{Uhimg bei 50°C gehalten.}\) Gestoppt konder 10 auf berechten 1 h durch K\(\tilde{\text{Uhimg bei 50°C gehalten.}\) Gestoppt konder 20 as überschlassige Monomer wurde abgegaat, das Polymer im Wakuum getrochent. Man erhielt 0.9 kg Polymorpylen. Der Reaktor zeigte d\(\text{Unimg bei 50°C gehalten.}\) Gestoppt ken 1 met Paralle ver im Wakuum getrochent. Man erhielt 0.9 kg Polymorpylen. Der Reaktor zeigte d\(\text{Unimg bei 50°C gehalten.}\) der 1 met 1

35 Beispiel 2

Die Polymerisation aus Beispiel 1 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß als Katalysator 0,9 mg rac-5 verwendet wurde und die Polymerisationstemperatur 70 °C betrug. Man erhielt 1,4 kg Polypropylen. Der Reaktor zeigte starke Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität betrug 1555 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 719 cm²/ g: Schmp. = 157,7°C.

Beispiel 3

22 cm³ der Suspension des *MAO auf SiO₂* (49 mmol Al) wurde unter Argon in eine G3-Schlenkfritte eingefüllt und mit einer Lösung von 4,5 mg rac-5 in 10 cm² Toluol (7,2 µmol Zr) versetzt.

Das Reaktionsgemisch wurde 30 Minuten bei Raumtemperatur gerührt, wobei eine spontane Farbänderung nach rot allmählich verblaßte. Anschließend wurde das Gemisch filtriert und der Feststoff 3 mall mit 10 cm³ Hexan gewasehen Der verbloibende, hexanfeuchte Filterrückstand wurde für die polymerisation erneut in 20 cm³ Hexan resuspendiert.

Parallel dazu wurde ein trockener 16-dm³-Reaktor zunächst mit Stickstoff und anschließend mit Propylen gespült und mit 10 dm³ flüssigem Propylen befüllt.

Dann wurden 3 cm³ Triisobutylaluminium (pur, 12 mmol) mit 30 cm³ Hexan verdünnt, in den Reaktor gegeben und der Ansatz bei 30°C 15 Minuten gerührt.

Anschließend wurde die Katalysator-Suspension in den Reaktor gegeben, auf die Polymerisationstemperatur von 50°C aufgeheit (4°C/min) und das Polymenisationssystem 1 h durch Kühlung bei 50°C gehalten. Gestoppt wurde die Polymenisation durch Zusatz von 20 cm³ Isopropanol. Das überschüssige Monomer wurde abgegast, das Polymer im Vakuum oetrocknet.

Es resultierten 300 g Polypropylen- Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Die Katalysatoraktivität betrug 67 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1380 cm⁵/g; Schmp. = 156°C.

Beispiel 4

Die Synthese des geträgerten Katalysatorsystems aus Beispiel 3 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß 13 cm³ (29 mmol Al) der Suspension "MAO auf SiO₂" und 1,8 mg rac-5 (2,9 μmol Zr) verwendet wurden.

Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70°C. Es resultierten 420 g Polypropylen-Pulver. Der Raaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Die Kätalysatoraktivität betrug 233 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 787 cm³/g; Schmp. = 149,5°C.

Beispiel 5

10

20

35

40

55

Die Synthese des geträgerten Katalysetorsystems aus Baispiel 3 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß 150 cm³ (335 mmol Al) der Suspension "MAO auf SiO₂" und 44,2 mg rac-5 (70,3 µmol Z) verwendet und das Reaktionsgemisch 60 Minuten bei Raumtemperatur gerührt wurde. Anschließend wurde der Festsloff ablittiert und 3 mal mit 50 cm³ Hexan gewaschen. Der verbleibende, hexanfeuchte Filterfückstand wurde am Vakuum zu einem frei fließenden, blaßross Pülver oetrocknot. Man omhitel 33.3 e oetfagerten, trocknonn Katalysen.

Für die Polymerisation wurden von diesem trockenen Katalysator 2,98 g (4 mg = 6,3 μmol Zr) erneut in 20 cm³ Hexan resuspendiert.

Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70°C.

Es resultierten 1,05 kg Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Die Katalysatoraktivität betrug 263 kg PP/g Metallocen x h. Vz = 944 cm³/g; Schmp. = 156°C.

Beispiel 6

Ein trockener 1,5 dm³ - Reaktor wurde mit N₂ gespült und bei 20°C mit 750 cm³ eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120°C ("®Exxso1 100/120") gefüllt. Dann wurde der Gaseraum des Reaktors durch 5 - mäliges Aufdrücken von 8 bar Propylen und Entspannen stickstofffrei gespült. Danach wurden 3,75 cm³ fotlouische Methylaluminoxanlösung (10 Gew% MAO) zugegeben. Unter Rühren wurde der Reaktorinhalt innerhalb von 15 min auf 30°C aufgeheizt und durch Zugabe von Propylen bei einer Rührgeschwindigkeit von 500 UPM der Gesamtdruck auf 8 bar eingestellt.

Parallei dazu wurden 0,1 mg rac-5 in 1,25 cm³ toluolischer Melhylaluminoxanösung gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen zur vollständigen Reaktion gebracht. Dann wurde die Lösung in den Reaktor gegeben, das Polymerisationssystem auf eine Temperatur von 5°°C gebracht und durch entsprechende Kühlung 11 bei dieser Temperaturgehatten. Durch entsprechende Zufuhr von Propylen wurde der Druck während dieser Zeit bei 6 bar gehatten, danach die Reaktion durch Zugabe von 2 cm³ [soproceand] oastoopt, das Polymere ablifiteit und mit Aukuum getrocknet.

Man erhielt 16 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität (KZA_{xad}) betrug 20 kg PP/g Metallocen x h x bar. VZ = 833 cm³/g; Schmp. = 159°C.

Beispiel 7

Die Polymerisation aus Beispiel 6 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß die Polymerisationstemperatur 60°C betrug

Man erhielt 35 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität (KZA_{red}) betrug 44 kg PP/g Metallocen x h x bar. VZ = 484 cm³/g; Schmp. = 159°C.

Beispiel 8

Die Polymerisation aus Beispiel 6 wurde wiederholt mit dem Unterschied, daß die Polymerisationstemperatur 70°C betrug.

Man erhielt 88 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte Beläge an Innenwand und Rührer. Die Katalysatoraktivität (KZA_{ma}) betrug 110 kg PP/g Metallocen x h x bar. VZ = 414 cm³/g; Schmp. = 159°C.

Beispiele 9-12

Es wurde verfahren wie in Beispiel 2. Vor der Befüllung mit flüssigem Propylen wurde jedoch Wasserstoff zudosiert:

	Beispiel	Ndm ² H ₂	Metallocenaktivität [kgPP/gMet*h]	VZ [cm ³ /g]
ı	9	1,5	1640	495

(fortgesetzt)

Beispiel	Ndm ² H ₂	Metallocenaktivität [kgPP/gMet*h]	VZ [cm ³ /g]
10	3	1590	212
11	4,5	1720	142
12	200	1580	17

Die Beispiele 9-12 zeigen die gute Wasserstoffansprechbarkeit des erfingungsgemäßen Metallocens. Es ist eine Molmassenregelung bis in den Wachsbereich (s. Beispiel 12) möglich.

Beispiel 13

5

15

Es wurde verfahren wie in Beispiel 3. Vor der Zugabe des Katalysators wurde jedoch 0,2 bar Wasserstelf auf den Beaklor gedrückt, die Polymerisationstemperatur betrug 60°C. Während der Polymerisation wurde jedoch gleichmäßig Ethylen zudosiert. Insgesamt wurden 12 g. Ethylen in den Reaktor gegeben. Es wurden 0,4 kg Ethylen-Propylen-Copolymer orhatten. Die Motallocensktivität war 88 kg Copolymer/g Motallocen x h. Der Ethylengehalt im Polymeren betrug 2.4 Gew. %, das Ethylen wurde überwingend sielleit einebaut. V Z = 200 cm/%g. Schmelzpunkt 143°C.

Beispiel 14

Es wurde verfahren wie in Beispiel 13. Während der Polymerisation wurden jedoch insgesamt 34 g Ethylen zudosiet Es wurden 0,38 kg Ethylen-Propylen-Copolymer mit 7 Gew.-% Ethylen erhalten. VZ = 120 cm³/g; Schmeizpunkt 121°C.

25 Beispiel 15

Es wurde verlahren wie in Beispiel 4. Während der Polymerisation wurden jedoch 4 g Ethylen zudosiert und vor der Polymerisation 0,1 bar Wasserstoff aufgedrückt. Es wurden 0,52 kg Ethylen-Propylen-Copolymer erhalten. Die Metallocenaktivität war 286 kg Copolymer/g Metallocen x h. Der Ethylengehalt im Polymeren betrug 6,1 Gew.-%, das Ethylen wurde zu einem größeren Teil isolient eingebaut. VZ = 150 cm³g; Schmelzpunkt 116°C.

Beispiel 16

Ein trockener 150 dm³ Reaktor wurde mit Stickstoff gespült und bei 20°C mit 80 dm³ eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100-120°C gefüllt.

Dann wurde der Gasraum durch 5mailges Audfücken von 2 bar Propylen und Entspannen Silckstoff-frei gespült. Nach Zugabe von 50 i flüssigem Propylen wurden 64 cm³ toluolische Methylaluminoxaniösung (entsprechend 100 mmol Al. Molmasse nach krycekopischer Bestimmung 1080 g/mol) zugegeben und der Reaktorinhalt auf 50°C aufgeheizt. Durch Zudosierung von Wasserstoff wurde ein Wasserstoffgehalt im Gasraum des Reaktore von 2,0% eingestellt und später dann wähend der 1. Polymerisationsstufe durch Nachdosierung konstant gehalten.

9.8 mg rac-7 wurden in 32 ml der toluolischen Mehtylaluminoxaniosung (enteprechend 50 mmol A) gelet 100 mbc 13 Minuten in den Reskird gegeben. Die Polymerisation erfolgte nun in einer 1. Polymerisation satule glet 150°C 5 h lang. Denach wurde auf 3 bar Reaktordruck abgegast und 2000 g Ethylengas zugeführt. Der Reaktordruck slieg dabei auf 8 bar an und bei 40°C wurden weitere 14 h polymerisiert, bevor die Reaktion mit CO₂-Gas gestoppt wurde. Es wurden 18,6 kg Biockopolymer erhalten, entsprechend einer Metallocensklivität von 99,9 kg Copolymerig Metallocen x h. VZ=200cm/9g, MFI (2305) = 11dg/min. MFI (2302 16) = 3,7 dg/min; Schmetzpunkt des Polymers der 1. Polym.-Stute: 159°C, Glastengrenatur des Polymers der 2 Polym-Stute: 39°C to 28 Blockopolymer enthiel 15°C, line 100°C, auch 100°C, a

Beispiel 16 a

50

55

Es wurde verfahren wie in Beispiel 16.

3 mg rac-24 wurden in 32 ml der Ioluclischen Melhylaluminoxaniösung (entsprechend 50 mmol Al) gelöst und nach 15 Minuten in den Reaktor gegeben. Die Polymensation erfolgte nun in einer 1. Polymerisationsstufe bei 50°C 2,5 h lang. Danach wurde auf 3 bar Fleaktorfuck abgegast und 3000 g Elhylengas zugelührt. Der Reaktorfuck stieg

dabei auf 8 bar an und bei 40°C wurden weitere 8 h polymerisiert, bevor die Reaktion mit CO₂-Gas gestoppt wurde. Es wurden 16,5 kg Blockcopolymer erhalten, entsprechend einer Metallocenaktivität von 524 kg Copolymer/g

Metallocen x h. VZ = 480 cm³/g, MFI (230/5) = 2 dg/min, Schmelzpunkt des Polymers der 1. Polym.-Stufe: 162°C, Glastemperatur des Polymers der 2. Polym.-Stufe: -54°C. Das Blockpolymer enthielt 15% Ethylen.

Beispiel 17

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 12,5 mg Metallocen rac-7. Man erhielt 1,5 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 120 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1050 cm³/g; Schmelzpunkt 159°C.

Beispiel 18

10

15

20

25

35

40

50

55

Es wurde verfahren wie in Beispiel 2. Verwendet wurden jedoch 4,1 mg Metallocen rac-7. Man erhielt 1,3 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 317 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 555 cm³/g; Schmelzpunkt 157°C.

Vergleichsbeispiel A

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 12,5 mg rac-Phenyl(methyl)silandiylbis(2-mehyll-indenyl)zirkonlumdichlorid. Man erhielt 1,35 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 108 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1050 cm³/g: Schmetzunkt 149°C.

Vergleichsbeispiel B

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 12,5 mg rac-Phenyl (methyl)silandiylois(1-indenyl) zirkoniumdichlorid. kan enhielt 0,28 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 22,4 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 74 cm²/g. Schmeizpunkt 141%

Beispiel 19

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 3,3 mg 24. Man erhielt 0,78 kg Polypropylen, die Metaillocenatkivität war 237 kg PP/g Metaillocen x h. VZ = 1700 cm³/g; Schmelzpunkt 163°C, M_w = 2,1°10⁶ g/mol, MFI 230/21.6 = 1 dg/min; M_w/M_s = 2.1.

Beispiel 19 a

Es wurde verfahren wie in Beispiel 2. Verwendet wurden jedoch 1.0 mg rac-24. Man erhielt 1.2 kg Polypropylen. Die Metallocenaktivität war 1200 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1100 cm³/g. Schmelzpunkt = 161°C.

Beispiel 20

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1; die Polymerisationstemperatur war jedoch 40°C. Verwendet wurden 6,0 mg 17. Man erhielt 1.95 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 325 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 1320 cm³/g; Schmelzpunkt 162°C, M_w = 1,79 + 10° g/mol, M_w/M_w = 2,3.

45 Vergleichbeispiel C

Es wurde verfahren wie in Beispiel 20. Verwendet wurde jedoch das nicht erfindungsgemäße Metallocen rac-Dimethylsilandiylbis(2-eithyl-1-indenyl)zirkonlumdichlorld. Man erhielt 0,374 kg Polypropylen, die Metallocenatkivität war 62,3 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 399 cm²/g. Schmelzpunkt 147°C, M_a = 450.000 g/mol, M_a/M_a = 2,5.

Beispiel 21

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1. Verwendet wurden jedoch 5,2 mg 31. Man erhielt 1,67 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 321 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 980 cm³/g; Schmelzpunkt 158°C.

Beispiel 22

Es wurde verfahren wie in Beispiel 1, Die Polymerisation wurde jedoch bei 30°C durchgeführt. Verwendet wurden

jedoch 3,7 mg 33. Man erhielt 0,35 kg Polypropylen, die Metallocenaktivität war 94 kg PP/g Metallocen x h. VZ = 440 cm³/o: Schmelzpunkt 153°C.

Beispiel 23

Ein trockener 16 dm³ Reaktor wurde mit Propylen gespült und mit 10 dm³ flüssigem Propylen befüllt. Dann wurden 1,1 cm³ des Reaktionsprodukte aus H.2 (entsprechend 7,5 mg 34) in 20 cm³ Toluol gelöst und bei 30°C in den Reaktor gegeben. Der Reaktor wurde auf 50°C aufgehatzi (10°C/min) und das Polymerisationseystem 1th durch Kühlung bei dieser Temperatur gehalten. Gestoppt wurde die Polymerisation durch Zugabe von CO₂-Gas. Das überschüssige Monomere wurde abgegast und das Polymer im Vakuum bei 80°C getrocknet. Man erhielt 2 45 kg Polypropylen VZ = 875 cm³/cg. Schmötzpunkt 160°C.

Beispiel 24

15

25

35

Ein trockener 16 dm³-Reaktor wurde mit Stückstoff gespült und bei 20°C mit 10 dm³ eines entaromatisienten Benzinschnites mit dem Siedebereich 100-120°C gefüllt. Dann wurde der Gasraum des Reaktors durch Smaliges Aufdrücken von 2 bar Ethylen und Entspannen stückstofffrei gespült. Dann wurden 30 cm³ totuolische Methylaluminoxaniösung (entsprechend 45 mmol Al. Molmasse nach krycskopischer Bestimmung 700 g/mol) zugegeben. Unter Rühren wurde der Reaktorinhalt innerhalb von 15 Minuten auf 30°C aufgeheitzt und durch Zugabe von Ethylen wurde bei 250 Upm Rührosschwindlokeit der Gesentfucke auf 5 bar einnestellt.

Parallel dazu wurden 3,2 g 12 in 20 cm³ toluolischer Methylaluminoxanlösung gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen voraktiviert. Dann wurde die Lösung in den Reaktor gegeben, das Polymerisationssystem wurde auf eine Temperatur von 50°C gebracht und durch entsprechende Kühlung 4 h bei dieser Temperatur gehalten. Der Gesamtdruck wurde während dieser Zeit durch entsprechende Zufuhr von Ethylen bei 5 bar gehalten.

Die Polymerisation wurde durch Zugabe von 20 ml Isopropanol gestoppt, das Polymere abfiltriert und im Vakuum getrocknet. Man erhielt 0,7 kg Polyethylen. VZ = 690 cm³/g.

Beispiel 25

Es wurde die Vorschrift von Beispiel 24 befolgt. In Abweichung von Beispiel 23 wurde 1,8 mg rac-7 eingesetzt, das Polymerisationssystem auf 70°C gebracht und 1 h bei dieser Temperatur gehalten. Man erhielt 0,9 kg Polyethylen. VZ = 730 cm³/α.

Beispiel 26

15g 'F-MAO auf Sio'Ze' (111 mmol Al) wurden in einem rührbaren Gefäß in 100 cm³ Toluol suspendiert und auf -20°C abgekühlt. Gleichzeitig wurden 155mg (0.246 mmol) rac-S in 75 cm³ Toluol geföst und innerhalb von 30 Minuten zur Suspension zugetropft. Es wurde langsam unter Rühren auf Raumtemperatur erwärmt, wobel die Suspension eine rote Farbe annahm Anschließend wurde eine Stunde bei 80°C gerührt und nach dem Abkühlen auf Raumtemperatur wurde das Gemisch filtriert und der Feststoff 3mal mit je 100cm³ Toluol und 1 mal mit 100cm³ Hexan gewaschen. Das Filtrat war rot. Der verbleibende, hexanfleuchte Filterrückstand wurde im Vakuum getrocknet. Man erhielt 13.2 g frei fließenden, hellroten, geträgerten Katalysator. Die Analyse ergab einem Gehalt von 3,2 mg Zirkonocen pro Gramm Katalysator.

Polymerisation: Für die Polymerisation wurden 2,08 g des Katalysators in 50 cm² eines entaromatisierten Berzinschnities mit dem Siedebereich 100 -120°C euspendient. Die Polymerisation erfolgte analog zu Belepiel 9 bei 60°C. Es wurden 1100g Polypropylen-Pulver erhalten. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Aktivität = 165 kg PP/(g Metaliosen x h). VZ = 1100 cm²/g. Schmelzpunkt = 165°C; M_w = 1.485.000, M_w/M_n = 3,2; MFI 2305 = 0.1 dg/min; 50 = 440 g/dm².

Beispiel 27

1,31g des Katalysators aus Beispiel 26 wurden in 50 cm³ eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120°C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70°C. Man erhielt 1300g Polypropylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder F\(\tilde{u}\)hrer. Aktivit\(\tilde{a}\) = 1 290 cm³\(\tilde{q}\); Schmetzpunkt = 150°C. M_{ur} = 1 290.000; M_{ur}/M_{ur} = 3.0; SD = 410 o\(\tilde{c}\)drin³.

Beispiel 28

Die Trägerung aus Beispiel 26 wurde wiederhott mit dem Unterschied, daß 0,845 g rac-5 gelöst in 500 cm³ Tollot unt 90g "F-MAO auf SiO₂" seppendiert in 500 cm² Tollot zur Bestellung gebracht wurde. Man enheilt 84 g röten, putvion Katlalysator. Die Analyse ergab einen Gehalt von 9 mg Metallocen pro Gramm Feststolf, das rote Filtrat enthielt 13 mg

Polymerisation: 1,1g des geträgerten Katalysators wurden in 50ml eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120°C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Bespiel 3 bei 70°C. Man erhielt 2850 g Polyproylen-Pulver. Der Reaktor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Rührer. Aktivität = 288 kg PP/(g Metallocen x hi: VZ = 638 cm³/Q: Schmelzpunkt = 150°C: MFI 230VS = 0.5 domin: SD = 410 o/drm³.

Beispiel 29

15

25

30

35

40

45

50

55

Ein mikroporõeses Polypropylenpulver (AKZO) mit einer Teilchengröße kleiner 100 µm wurde durch Extraktion mit Teilcelin einem Soxhlet-Extraktion unter Interbedingungen von Verunreinigungen befreit und anschließend mit 20 ew. %iges Trimethyleituminiumiöeung in Toluol gewaschen und im Vakuum getrocknet. Parallel dazu wurden 51 lmg rac-5 in 40 cm² foluolischer Methylatuminoxanibsung gelöst und durch 15 minütiges Stehenlassen zur vollständigen Reaktion gebracht. 16.5 g des PP-Pulvers wurden zudosiert und durch 15 minütiges Stehenlassen zur vollständigen Reaktion Bernacht einer Verschließen des Inden vor des Trägers befindliche Gas und ein Teil des Lösungsmittels entfernt und die Katalysatoriösung vollständig aufgesogen. Durch intensives Schütlich des Reaktionsgefäßes entelt man 46 g homogenes, feinteiliges und gulfesogen. Durch intensives Schütlich des Reaktionsgefäßes entelt man 46 g homogenes, feinteiliges und gulfesogen. Durch intensives Schütlich des Reaktionsgefäßes wurden unter Inertbedingungen in einem Rotationsverdampfor mit Ethylen 30 Minuten vorpolymerisien. Der Ethylenfördruck wurde durch ein Druckregelventil konstante) 0,1 bar gehalten, die Durchmischung des Katalysatorpulvers erfolgte durch kontinuierliche Rotation des Reaktionsgefäßes unter Kühlung aut (**C. Es sestlitieren 12 a vorpolymerisierer Katalysaterer Kata

Polymerisation: 4.6g des geträgerten, vorpolymerisierten Katalysators wurden in 50 cm³ eines entaromatisierten Benzinschnittes mit dem Siedebereich 100 -120°C suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70°C. Es resultierten 250 g Polypropylen-Pulver. Der Fleatkor zeigte keine Beläge an Innenwand oder Führer, der mittlere Teilchendurchmesser war 1000 µm. Aktivität = 59 kg PP/(g Metallocen x h); VZ = 734 cm³/g. Schmeizpunkt = 152°C: SD = 390 r/d/m³.

Beispiel 30

1 g des geträgerten, nicht vorpolymerisierten Katalysators aus Beispiel 29 wurden in 50 cm³ n-Decan für die Polymerisation suspendiert. Die Polymerisation erfolgte analog zu Beispiel 3 bei 70°C. Es resultierten 600 g Polypropylen. Der Reaktor zeigte dünne Beläge an Innenwand und Rührer, der mittlere Teitchendurchmesser war > 2000 µm. Aktivität = 540 kg PP/(g Metallocen x h); VZ = 1400 cm³/g:Schmelzpunkt = 157,7°C; SD = 290 o/dm³.

Patentansprüche

1. Verbindung der Formel I

worin

5

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

M1 ein Metall der Gruppe IVb, Vb oder Vlb des Periodensystems ist,

 Π^1 und Π^2 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, eine $C_1 \cdot C_{10} \cdot Alkyl$ -, eine $C_1 \cdot C_{10} \cdot Alkoxy$ -, eine $C_2 \cdot C_{10} \cdot Aryl$ -, eine $C_3 \cdot C_3 \cdot C_3$

die Raste \mathbb{R}^3 gleich oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine $\mathbb{C}_3 \cdot \mathbb{C}_{10}$ -Allyljgruppe, die halogeniert sein karn, eine $\mathbb{C}_6 \cdot \mathbb{C}_{10}$ -Anylgruppe, einen NR1 $^{16}_2 \cdot \cdot SR1^{16}_2 \cdot \cdot SR1^{16}_3 \cdot \cdot SR1^{16}_3$ oder - $\mathbb{R}^{16}_2 \cdot SR1^{16}_3 \cdot SR1^{16}_3$

R⁴ bis R¹² gielch oder verschieden sind und die für R³ genannten Bedeutungen besitzen, oder benachbarte Reste R⁴ bis R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere aromatische oder alliphatische Ringe bilden, oder die Reste R⁵ und R⁸ oder R¹² mit den sie verbindenden Atomen einen aromatischen oder alliphatischen Ring bilden,

B13



 $=BH^4,=A|H^4,-Ge,-,O-,-S_1,=SO_1,=SO_2,=NH^4,=GO_1,=PH^4 oder -P(O),=H^4 ist, wobel <math>H^4$ and H^3 glech oder verschieden sind und ein Wasserstoffatom, ein Halogenatom, eine G_1-G_1 , G_1-G_2 , G_1-G_3 ,

M2 Silizium, Germanium oder Zinn ist

- 2. Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I
 - M1 Zirkonium oder Hafnium ist.
 - R1 und R2 gleich sind und eine C1-C3-Alkylgruppe oder ein Halogenatom bedeuten,
- 25 die Reste R³ gleich sind und eine C₁-C₄-Alkylgruppe darstellen,
 - R4 bis R12 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder eine C1- C4-Alkylgruppe bedeuten und
 - R13 für

10

15

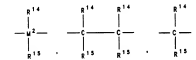
20

30

40

45

55



steht, wobei M 2 Silizium oder Germanium ist und R 14 und R 15 gleich oder verschieden sind und für eine C $_1$ - C $_4$ - Alkylgruppe oder eine C $_6$ -C $_1$ 0-Arylgruppe stehen.

- Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I
 - R4 und R7 Wasserstoff bedeuten und
 - R5, R6 und R8 bis R12 gleich oder verschieden sind und Wasserstoff oder eine C₁- C₄-Alkylgruppe bedeuten.
- Verbindung der Formel I gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß in der Formel I
 - M1 Zirkonium ist.
 - R1 und R2 gleich sind und Chlor bedeuten,
 - die Reste R3 gleich sind und eine C1-C4-Alkylgruppe bedeuten,
 - R4 und R7 Wasserstoff sind.

 $\rm R^5,\,R^6$ und $\rm R^8$ bis $\rm R^{12}$ gleich oder verschieden sind und eine $\rm C_1$ - $\rm C_4$ - Alkylgruppe oder Wasserstoff bedeuten und

H13 für

5

10

15

20

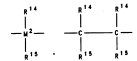
25

30

35

40

45

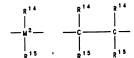


steht, wobei M² Silizium ist und R¹⁴ und R¹⁵ gleich oder verschieden sind und für eine C₁-C₄-Alkylgruppe oder eine C₆-C₁₀-Arylgruppe stehen.

 Verbindung der Formel I gemäß einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß in Formel I

M¹ Zirkonium, R¹ und R² Chlor sind, die Reste R³ Methyl oder Ethyl bedeuten, R⁴ bis R¹² Wasserstoff bedeuten und

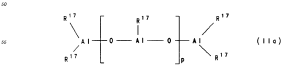
R13 für



steht, wobei M2 Silizium bedeutet, und

R14 und R15 gleich oder verschieden sind und Methyl, Ethyl, n-Propyl, i-Propyl oder Phenyl bedeuten.

- 6. Verlahren zur Herstellung eines Olefinpolymers durch Polymerisation oder Copolymerisation eines Olefins der Formel R=Verl=CH=PR, worin R= und R= gleich oder verschieden eine und ein Wasserstellaten oder einen Kohlenwasserstelltens tellt zu ist 1 C-Atomen bedeuten, oder R= und R= mit den sie verbindenden Atomen einen oder mehrere Ringe bilden können, bei einer Temperatur von 60 bis 200°C, bei einem Druck von 0.5 bis 100 bar, in Lösung, in Suspension oder in der Gasphase, in Gegenwart eines Katalysators, webter aus einem Metallocen als Übergangsmetallverbindung und einem Cokatalysator gebildet wird, dadurch gekennzeichnet, daß das Metallocen eine Verbindung der Formel I omen B. Anscruch 1 ist.



verwendet wird, wobei in den Formeln IIa und IIb die Reste R¹⁷ gleich oder verschieden sind und eine C₁-C₆-Alkylgruppe, eine C₆-C₁₈-Arylgruppe, Benzyl oder Wasserstoff bedeuten und p eine ganze Zahl von 2 bis 50 ist.

- 8. Verfahren gemäß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß als Cokatalysator Methylaluminoxan verwendet wird.
- Verfahren gem

 äß Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß das Metallocen der Formel I vor dem Einsatz in der Polymerisationsreaktion mit einem Aluminoxan der Formel IIa und/oder IIb voraktiviert wird.
- Verfahren gemäß Anspruch 6, dedurch gekennzeichnet, daß ein geträgerter Polymerisations-Katalysator eingesetzt wird, der das Fleaktionsprodukt eines Metallocens der Formel I mit einer geträgerten Organosluminium-Verbindung (Cokatalyseior) ist.
- Verfahren gem

 ß Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das Tr

 ägermaterial ein Oxid des Siliziums und/oder

 Aluminiums ist und die Organoaluminium-Verbindung Methylaluminoxan ist.
- Verwendung eines Metallocens der Forme11 gemäß Anspruch 1 als Katalysatorkomponente bei der Polymerisation oder Copolymerisation von Olefinen.

Claims

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

A compound of the formula I

in which

M1 is a metal from group IVb. Vb or Vlb of the Periodic Table.

 R^1 and R^2 are identical or different and are a hydrogen atom, a C_1 - C_{10} -alkyl group, a C_1 - C_{10} -alkyox group, a C_2 - C_{10} -alkyl group, a C_7 - C_{10} -alkyl group, a C_8 - C_{10} -alkyl group, an OH group or a halogen atom,

the radicals \mathbb{R}^3 are identical or different and are a hydrogen atom, a halogen atom, a \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_{10} -alikyl group, which may be halogenated. \mathbb{C}_6 - \mathbb{C}_{10} -alikyl group, an $\mathbb{H}\mathbb{R}^{10}_2$, $\mathbb{S}\mathbb{R}^{10}$, $\mathbb{S}\mathbb{R}\mathbb{R}^{10}_3$, $\mathbb{S}\mathbb{H}^{10}_3$ or $\mathbb{P}\mathbb{R}^{10}_2$ radical, in which \mathbb{H}^{10} is a halogen atom, a \mathbb{C}_1 - \mathbb{C}_1 - \mathbb{R}^{10} -klyl group or a \mathbb{C}_6 - \mathbb{C}_7 - \mathbb{R}^{10} -ly group.

 R^4 to R^{12} are identical or different and are as defined for R^0 , or adjacent radicals R^4 to R^{12} , together with the atoms connecting them, form one or more aromatic or aliphatic rings, or the radicals R^6 and R^0 or R^{12} , together with the atoms connecting them. form an aromatic or aliphatic ring.

15 R13 is

5

10

20

25

30

35

40

50



=BRI⁴, =AlRI⁴, =Ge. -Cv. -Sc. =SO₂ =SO₃ =NRI⁴ =CO₂ =PRI⁴ or =P(O)RI⁴, where RI⁴ and RI⁵ are identical or different and are a hydrogen atom, a halogen atom, a C_1 -Ci₁-alkyl group, a C_1 -Ci₁-dilucorallyl group, a C_2 -Ci₂-alkyl group, a C_3 -Ci₃-alkyl group, a C_3 -Ci₄-alkyl group,

M2 is silicon, germanium or tin.

A compound of the formula I as claimed in claim 1, wherein, in the formula I.

M1 is zirconium or hafnium,

R1 and R2 are identical and are a C1-C3-alkyl group or a halogen atom,

the radicals R3 are identical and are a C₁-C₄-alkyl group,

R4 to R12 are identical or different and are hydrogen or a C1-C4-alkyl group, and

55 R13 is

20

25

30

5

where M2 is silicon or germanium and R14 and R15 are identical or different and are a C1-C4-alkyl group or a Ce-C10-arvl group.

3. A compound of the formula I as claimed in claim 1, wherein, in the formula I.

R4 and R7 are hydrogen, and

R5, R6 and R8 to R12 are identical or different and are hydrogen or a C₁-C₄-alkyl group.

4. A compound of the formula I as claimed in claim 1, wherein, in the formula I,

M1 is zirconium.

R1 and R2 are identical and are chlorine,

the radicals R3 are identical and are a C1-C4-alkyl group.

R4 and R7 are hydrogen.

R5, R6 and R8 to R12 are identical or different and are a C1-C4-alkyl group or hydrogen, and

R¹³ is

35

40

45

R 14 R 15

where M2 is silicon and R14 and R15 are identical or different and are a C1-C4-alkyl group or a C6-C10-aryl group.

5. A compound of the formula I as claimed in one or more of claims 1 to 4, wherein, in the formula I, M1 is zirconium. R1 and R2 are chlorine, the radicals R3 are methyl or ethyl, R4 to R12 are hydrogen, and

50 B13 is

where M2 is silicon, and

5

10

25

30

35

40

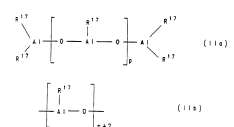
45

50

55

R14 and R15 are identical or different and are methyl, ethyl, n-propyl, i-propyl or phenyl.

- 6. A process for the preparation of an olefin polymer by polymerization or copolymerization of an olefin of the formula R*-CH=CH=R*-, in which R* and R* are identical or different and are a hydrogen atom or a hydrocarbon radical having 1 to 14 carbon atoms, or R* and R*- together with the atoms connecting them, can form one or more rings, at a temperature of from -60 to 200°C, at a pressure of 0.5 to 100 bar, in solution, in suspension or in the gas phase, in the presence of a catalyst formed from a metallocene as transition-metal compound and a cocatalyst, wherein the metallocene is a compound of the formula I as claimed in claim 1.
 - The process as claimed in claim 6, wherein the cocatalyst used is an aluminoxane of the formula IIa for the linear type and/or of the formula IIb for the cyclic type



where, in the formulae IIa and IIb, the radicals R^{17} are identical or different and are a C_1 - C_6 -alkyl group, a C_6 - C_{18} -aryl group, benzyl or hydrogen, and p is an integer from 2 to 50.

- 8. The process as claimed in claim 6, wherein the cocatalyst used is methylaluminoxane.
- The process as claimed in claim 6, wherein the metallocene of the formula I is preactivated by means of an aluminoxane of the formula IIa and/or IIb before use in the polymerization reaction.
- 10. The process as claimed in claim 6, wherein a supported polymerization catalyst is employed which is the product of the reaction of a metallocene of the formula I with a supported organoaluminum compound (cocatalyst).
- 11. The process as claimed in claim 10, wherein the support material is an oxide of silicon and/or of aluminum, and the organoaluminum compound is methylaluminoxane.
 - 12. The use of a metallocene of the formula I as claimed in claim 1 as a catalyst component in the polymerization or copolymerization of olefins.

Revendications

10

15

20

25

30

35

40

45

50

55

1. Composé de formule I :

dans laquelle : laquelle :

M1 est un métal du groupe IVb. Vb ou VIb du Tableau Périodique.

 R^1 et R^2 sont identiques ou différents et représentent chacun un atome d'hydrogène, un groupe alixyle en C_1 - C_{10} , un groupe alcoxy en C_1 - C_{10} , aryle en C_2 - C_{10} , arylelxyle en C_2 - C_{10} , arylalxyle en C_2 - C_{10} , arylalxyle en C_3 - C_3 -

les radicaux \mathbb{R}^3 sont identiques ou différents et représentent chacun un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe ai/lyle en $\mathbb{C}_{\mathbb{R}}^{-}\mathbb{C}_{10}$. un radical -NR $^1\mathbb{C}_2$ -SR $^1\mathbb{C}_3$ -OSIR $^1\mathbb{C}_3$ SIR $^1\mathbb{C}_3$ ou -PR $^1\mathbb{C}_2$ ou \mathbb{R}^{16} est un atome d'halogène, un groupe ai/lyle en $\mathbb{C}_{\mathbb{R}}^{-}\mathbb{C}_{10}$, ou un groupe aryle en $\mathbb{C}_{\mathbb{R}}^{-}\mathbb{C}_{10}$, ou un groupe aryle en $\mathbb{C}_{\mathbb{R}}^{-}\mathbb{C}_{10}$, ou un groupe aryle en $\mathbb{C}_{\mathbb{R}}^{-}\mathbb{C}_{10}$.

R⁴ à R¹² sont identiques ou différents et ont les significations données pour R³, ou encore des radicaux R⁴ à R¹² vosins forment avec les atomes qui les relient un ou plusieurs noyaux aromatiques ou aliphatiques, ou encore les radicaux R⁵ et R⁸ ou R¹² forment avec les atomes qui les relient un noyau aromatique ou aliphatique, R¹³ est :

10 =BR14, =AIR14, -Ge-, -O-, -S-, =SO, =SO₂, =NR14, =CO, =PR14 ou =P(O)R14, où :

 $\overline{\mathsf{P}}^1$ 4 et $\overline{\mathsf{R}}^{15}$ sont identiques ou différents et représentent chacun un atome d'hydrogène, un atome d'halogène, un groupe alityle en G_1 - G_1 , fluoralyle en G_2 - G_1 , fluoralyle en G_2 - G_1 , arbiantyle en G_2 - G_1 , arbiantyle en G_2 - G_2 , arbiantyle en G_2 - G_3 , arbiantyle en G_2 - G_4 , arbiantyle en G_4 - G_4 -

- 2. Composé de formule I selon la revendication 1, caractérisé en ce que, dans la formule I :
 - M1 est le zirconium ou le hafoium

R¹ et R² sont identiques et représentent chacun un groupe alkyle en C₁-C₃, ou un atome d'halogène,

les radicaux R3 sont identiques et représentent chacun un groupe alkyle en C1-C4.

R4 à R12 sont identiques ou différents et représentent chacun un hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₄,

οù

 $\rm M^2$ est le silicium ou le germanium, et $\rm R^{14}$ et $\rm R^{15}$ sont identiques ou différents et représentent chacun un groupe alkyle en $\rm C_1$ - $\rm C_4$, ou un groupe aryle en $\rm C_6$ - $\rm C_{10}$.

- 3. Composé de formule I selon la revendication 1, caractérisé en ce que, dans la formule I.
 - R4 et R7 sont des atomes d'hydrogène, et

R⁵, R⁶ et R⁹ à R¹² sont identiques ou différents et représentent chacun un atome d'hydrogène ou un groupe alkyle en C₁-C₄.

- 4. Composé de formule I selon la revendication 1, caractérisé en ce que, dans la formule I :
 - M1 est le zirconium.

R1 et R2 sont identiques et représentent chacun le chlore,

les radicaux R3 sont identiques et représentent chacun un groupe alkyle en C1-C4.

R4 et R7 sont des atomes d'hydrogène.

 H^5 , H^6 at H^8 at H^2 sont identiques ou différents at représentent chacun un groupe alkyle en C_1 - C_4 ou un atome d'hydrogène, et

R13 est :

5

15

20

25

30

35

40

45

ΟÙ

5

10

15

20

25

30

35

40

 M^2 est le silicium, et R^{14} et R^{15} sont identiques ou différents et représentent chacun un groupe aikyle en C_{1} - C_{4} , ou un groupe aryle en C_{6} - C_{10} .

5. Composé de formule I selon l'une ou plusieurs des revendications 1 à 4, caractérisé en ce que, dans la formule I :

M1 est le zirconium.

R1 et R2 sont des atomes de chlore.

les radicaux ${\rm R}^3$ sont des groupes méthyle ou éthyle ${\rm R}^4$ et ${\rm R}^{12}$ sont des atomes d'hydrogène, et ${\rm R}^{13}$ est

où:

M2 est le silicium, et

R¹⁴ et R¹⁵ sont identiques ou différents et représentent chacun le groupe méthyle, éthyle, n-propyle, isopropyle ou phényle.

- 6. Procédé de préparation d'un polymère oléfinique par polymérisation ou copolymérisation d'une oléfine de formule Pa-CHE-CH-Pè, ou Rª et Rè sont identiques ou différents et représentant chacun un atome d'hydrogène ou un radical hydrocarboné ayant de 1 à 14 atomes de carbone, ou bien Rª et Rª, avec les atomes qui les relient, peuvent former un ou plusieurs noyaux, à une température de -80 à 200°C, sous une pression de 0,5 à 100 bar, en solution, en suspension ou en phase gazeuse, en présence d'un catalyseur qui est formé à partir d'un métallocène servant de composé d'un métal de transition et d'un cocatalyseur, caractérisé en ce que le métallocène est un composé de formule I selon la revendication 1.
 - 7. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'on utilise comme co-catalyseur un aluminoxane de formule lla pour le type linéaire et/ou de formule IIb pour le type cyclique ;







où:

5

10

15

20

30

35

40

45

50

55

dans les formules IIa et IIb, les radicaux R¹⁷ sont identiques ou différents et représentent chacun ou groupe alkyle en C₁-C₆, un groupe aryle en C₆-C₁₈, benzyle ou un hydrogène, et p est un nombre entier de 2 à 50.

- 8. Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'on utilise du méthylaluminoxane en tant que co-catalyseur.
- Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce que le métallocène de formule I est, avant utilisation dans la réaction de polymérisation, préactivé avec un aluminoxane de formule IIa/IIb.
- Procédé selon la revendication 6, caractérisé en ce qu'on utilise un catalyseur supporté de polymérisation, qui est le produit de la réaction d'un métallocène de formule I avec un composé organoaluminié supporté (co-catalyseur).
- 11. Procédé selon la revendication 10, caractérisé en ce que le matériau support est un oxyde de silicium et/ou d'aluminium, et que le composé organoaluminié est le méthylaluminoxane.
- 25 12. Utilisation d'un métallocène de formule I selon la revendication 1 en tant que constituant catalyseur lors de la polymérisation ou de la copolymérisation d'oléfines.